

(12) 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関
国際事務局



(43) 国際公開日
2003年6月26日 (26.06.2003)

PCT

(10) 国際公開番号
WO 03/051876 A1

(51) 国際特許分類: C07D 471/04, A61K 31/437,
31/444, A61P 1/16, 9/10, 11/00, 43/00

大阪府 高槻市 紫町 1番 1号 日本たばこ産業株式会
社 医薬総合研究所内 Osaka (JP).

(21) 国際出願番号: PCT/JP02/13059

(74) 代理人: 高島一 (TAKASHIMA,Hajime); 〒541-0044
大阪府 大阪市 中央区伏見町四丁目 2番 14号 藤村
大和生命ビル Osaka (JP).

(22) 国際出願日: 2002年12月13日 (13.12.2002)

(81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB,
BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK,
DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU,
ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT,
LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ,
OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ,
TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA,
ZM, ZW.

(25) 国際出願の言語: 日本語

(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ,
SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM,
AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許
(AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB,
GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SI, SK, TR), OAPI 特
許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR,
NE, SN, TD, TG).

(26) 国際公開の言語: 日本語

添付公開書類:
— 国際調査報告書

(30) 優先権データ:
特願 2001-382398

2001年12月14日 (14.12.2001) JP

特願 2002-225343 2002年8月1日 (01.08.2002) JP

2文字コード及び他の略語については、定期発行される
各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語
のガイドスノート」を参照。

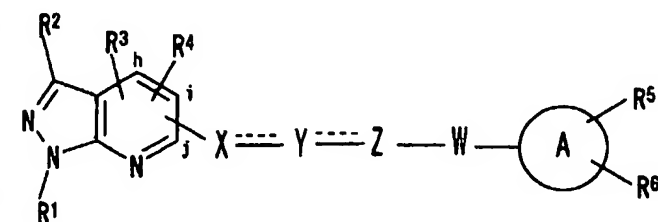
(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 日本た
ばこ産業株式会社 (JAPAN TOBACCO INC.) [JP/JP];
〒105-8422 東京都港区虎ノ門二丁目 2番 1号 Tokyo
(JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 小澤 浩一
(OZAWA,Koichi) [JP/JP]; 〒569-1125 大阪府 高槻市
紫町 1番 1号 日本たばこ産業株式会社 医薬総合
研究所内 Osaka (JP). 平田 和之 (HIRATA,Kazuyuki)
[JP/JP]; 〒569-1125 大阪府 高槻市 紫町 1番 1号 日本
たばこ産業株式会社 医薬総合研究所内 Osaka (JP). 山
本 和彦 (YAMAMOTO,Kazuhiko) [JP/JP]; 〒569-1125

(54) Title: PYRAZOLOPYRIDINE DERIVATIVES AND MEDICINAL USE THEREOF

(54) 発明の名称: ピラゾロピリジン誘導体およびその医薬用途



vasospasm, asthma, nephritis, nerve disorder, peripheral nerve disorder, rheumatoid arthritis, systemic lupus erythematosus (SLE), cancer, etc.: (1) wherein R¹, R² and R³ represent each C₁₋₆ alkyl, etc.; R⁴ represents hydrogen, etc.; R⁵ represents optionally substituted aryl, an optionally substituted heterocyclic residue, C₂₋₁₂ alkoxyalkyl, etc.; R⁶ represents hydrogen, C₁₋₆ alkyl, halogeno, optionally substituted aryl, an optionally substituted heterocyclic residue, C₂₋₁₂ alkoxyalkyl, etc.; X represents -NH-, etc.; Y represents -NH-, etc.; Z represents -CO-, etc.; W represents -NH-, etc.; and the ring A represents aryl, a heterocyclic residue, etc.

(1)

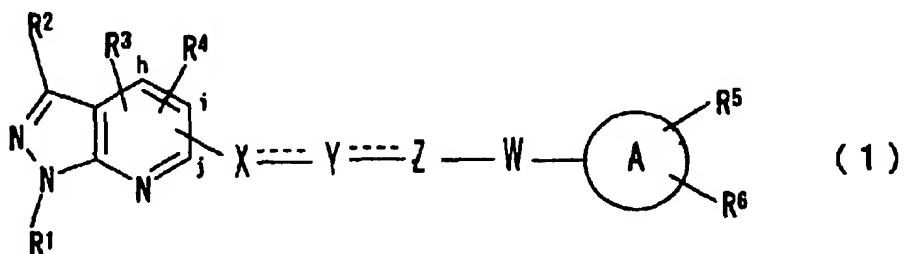
(57) Abstract: Pyrazolopyridine
derivatives represented by the
following general formula (1), pro-
drugs thereof and pharmaceutically
acceptable salts of the same act
specifically on Edg-5 which is a
sphingosine-1-phosphate receptor
and, therefore, are useful as remedies
for fibrosis, arteriosclerosis, coronary

[統葉有]



(57) 要約:

一般式 (1)



〔式中、R¹、R²及びR³は、C₁₋₆アルキル基等であり；R⁴は、水素原子等であり；R⁵は、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいヘテロ環残基又はC₂₋₁₂アルコキシアルキル基等であり；R⁶は、水素原子、C₁₋₆アルキル基、ハロゲン原子、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいヘテロ環残基又はC₂₋₁₂アルコキシアルキル基等であり；Xは、-NH-等であり；Yは、-NH-等であり；Zは、-CO-等であり；Wは、-NH-等であり；環Aは、アリール基、ヘテロ環残基等である〕で表わされるピラゾロピリジン誘導体及びそのプロドラッグ並びにそれらの製薬上許容される塩は、スフィンゴシン-1-リン酸受容体であるEdg-5に特異的に作用し、線維症、動脈硬化症、冠動脈血管痙攣、喘息、腎炎、神経障害、末梢神経障害、慢性関節リュウマチ、全身性ループスエリテマトーデス(SLE)、癌等の治療薬として有用である。

明細書

ピラゾロピリジン誘導体およびその医薬用途

技術分野

本発明は、スフィンゴシン-1-リン酸（以下、「S p h - 1 - P」）
5 という受容体拮抗作用を有するピラゾロピリジン誘導体及びその医薬
用途に関する。更には、S p h - 1 - P受容体拮抗作用を有する化合物
又はその製薬上許容される塩を有効成分として含有してなる線維症治療
薬に関する。より詳しくは、肝臓、腎臓、肺、心臓、皮膚の線維症およ
び血管平滑筋の肥厚による動脈硬化症の治療効果並びに冠動脈血管攣縮
10 阻害効果を有する化合物及びその医薬用途に関する。

背景技術

細胞膜を構成する脂質は、グリセロリン脂質、コレステロールおよび
スフィンゴ脂質に分けられる。更にこの中のスフィンゴ脂質は、大きく
2種類より構成されている。それは主要リン脂質の一つであるスフィン
15 ゴミエリンと、ガングリオシドなどの糖鎖をセラミド骨格に結合した多
様な糖脂質である。これらのスフィンゴ脂質は外部からの刺激を受ける
と、スフィンゴミエリナーゼ又はエンドグリカナーゼの酵素作用によっ
て、細胞膜又はリソソーム中で分解を受けセラミドに変換され、さらに
セラミダーゼの作用でスフィンゴシンに代謝される。このスフィンゴシ
20 ンはスフィンゴシンキナーゼの作用を受けて、C 1 の水酸基がリン酸化
されS p h - 1 - Pとなる。このS p h - 1 - Pも通常細胞内には蓄積
せず、直ちにリアーゼによって分解され、ホスホエタノールアミンとバ
ルミトアルデヒドに変えられる。このような細胞膜スフィンゴ脂質の代
謝分解経路で生じる物質が、様々な機能を調節する因子であることが近
25 年注目されてきた。

基本骨格にスフィンゴシンを持つこれらのスフィンゴ脂質の働きは、
主に細胞内情報伝達に関与しており、特にセラミドやスフィンゴシンな
どは重要なセカンドメッセンジャーとして細胞の増殖・分化・アポトーシ
スなどの細胞機能に関与していることが以前より知られていた。

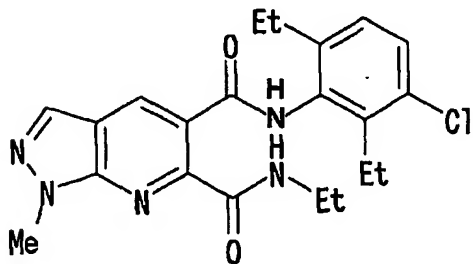
一方、Sph-1-Pは、分解酵素であるリアーゼを含まない血小板中に蓄積され、活性化に伴って放出されることが見出されていた。放出されたSph-1-Pはメラノーマ細胞などの癌細胞や血管平滑筋細胞のPDGF依存性の細胞運動を強く阻害する細胞運動制御因子としての5機能、あるいは線維芽細胞、腎メサンギウム細胞に対する増殖促進作用を有することが解明された。更には、種々の複雑な細胞反応の引き金となり、細胞内ストアからのCa⁺の放出、アクチン重合の調節、細胞死の阻止、MAPキナーゼシグナル伝達経路の調節を行うことも解明された。

更に、Sph-1-Pが細胞外より細胞表面の受容体を介して作用する、いわゆる細胞間メッセンジャーとしての機能が解明されつつある。例えれば、Sph-1-Pが細胞内のIP₃とは異なった部位からカルシウムを動員すること、pertussis toxin感受性G蛋白質に依存性と非依存性の両方の細胞機構が存在し、それらを通してMAPキナーゼの活性化やDNA合成の促進をもたらすことなどにより、作用点15は細胞内ではなく細胞表面の受容体を介することが見出された。その受容体としては、Edg-1、Edg-3、Edg-5 (AGR16/H218)、Edg-6およびEdg-8遺伝子が近年クローニングされ、これらが特異的Sph-1-Pの受容体であることが報告された。その後の研究から、Edg-5は血管平滑筋、心臓、腎臓、肺、肝臓、皮膚20などに特異的に分布することが明らかになった (BIOCHEMICAL AND BIOPHYSICAL RESEARCH COMMUNICATIONS, Vol. 190, No. 3, 1993, 1104-1109)。

本発明者らは、さらにSph-1-Pについて研究を行った結果、これらの臓器に対する病態モデルで、病態の進行に伴って、Edg-5の25mRNAレベルでの増加が認められることを見出した。このことにより、Edg-5がそれぞれの臓器における疾患発現に関係していることが示唆された。このため、Edg-5に特異的に作用する化合物はEdg-5が関連する疾患 (例えば、動脈硬化症；腎線維症、肺線維症、肝線維症、心臓線維症、皮膚線維症等の線維症；冠動脈血管攣縮；喘息；腎炎；

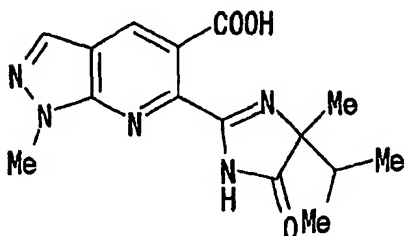
神経障害；末梢神経障害；慢性関節リュウマチ；全身性ループスエリテマトーデス（SLE）；癌等）の優れた治療薬として開発される可能性が考えられ、またそのような化合物が望まれる。

ところで、本願発明のごときピラゾロピリジン骨格を有する化合物と
5 しては、例えば、国際公開番号W000/06549に、下式



で表される化合物が開示されているが、当該化合物が本願のごときSph-1-P受容体に対して特異的に拮抗作用を有することや、それらが線維症治療薬として有用であることの記載は全く無いばかりか、それらを示唆するデータの開示も全くない。又、当該文献においては、その用途として除草剤の開示はあるが、線維症、冠動脈血管収縮、喘息、腎炎、
10 神経障害、末梢神経障害、慢性関節リュウマチ、全身性ループスエリテマトーデス（SLE）および癌の治療薬の開示はなく、示唆すらない。

また、特開昭61-197580号公報には、下式



で表される化合物が開示されているが、当該化合物が本願のごときSph-1-P受容体に対して特異的に拮抗作用を有することや、それらが線維症治療薬として有用であることの記載は全く無いばかりか、それらを示唆するデータの開示も全くない。又、当該文献においては、その用途として除草剤の開示はあるが、線維症、冠動脈血管収縮、喘息、腎炎、
15

神経障害、末梢神経障害、慢性関節リュウマチ、全身性ループスエリテマトーデス（SLE）および癌の治療薬の開示はなく、示唆すらない。

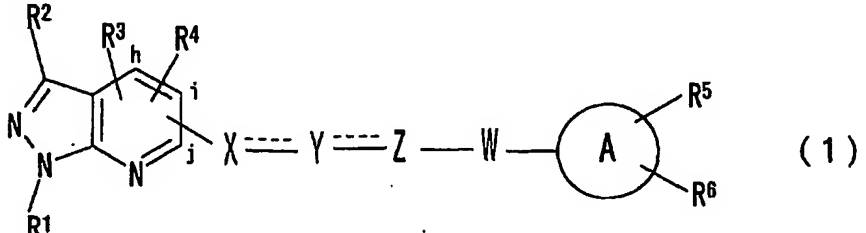
本発明は、上記課題に鑑み、スフィンゴシン-1-リン酸受容体（Edg-5）に特異的に拮抗することにより、本受容体が関連する疾患を5治療することを目的とする。具体的には、スフィンゴシン-1-リン酸受容体（Edg-5）が関連して起こる肝線維症、肺線維症、腎線維症、心臓線維症、皮膚線維症、動脈硬化症、冠動脈血管攣縮、喘息、腎炎、神経障害、末梢神経障害、慢性関節リュウマチ、全身性ループスエリテマトーデス（SLE）、癌等の治療薬として有用な化合物を提供すること10を目的とする。

発明の開示

本発明者らは、当該化合物を提供すべく鋭意検討を行った結果、下記一般式（1）で示されるピラゾロピリジン誘導体およびそのプロドラッグ並びにそれらの製薬上許容される塩が、スフィンゴシン-1-リン酸受容体（Edg-5）に特異的に拮抗することにより、肝線維症、肺線維症、腎線維症、心臓線維症、皮膚線維症、動脈硬化症、冠動脈血管攣縮、喘息、腎炎、神経障害、末梢神経障害、慢性関節リュウマチ、全身性ループスエリテマトーデス（SLE）、癌等を治療することができるを見出した。更には、一般式（1）における環Aが、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいヘテロ環残基又はC₂₋₁₂アルコキシアルキル基を有することにより、拮抗活性を上げ、かつ副作用として降圧作用を有さないことを見出し、本発明を完成するに至った。

より詳しくは、下記〔1〕乃至〔43〕に示す通りである。

〔1〕 一般式（1）



〔式中、

R¹は、水素原子、C₁₋₆アルキル基、ハロアルキル基、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいアラルキル基又は-COR⁷（ここで、R⁷は、C₁₋₆アルキル基、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいアラルキル基、C₁₋₆アルコキシ基、置換されていてもよいアリールオキシ基又は置換されていてもよいアラルキルオキシ基である）であり；

R²は、水素原子、置換されていてもよいC₁₋₆アルキル基又は置換されていてもよいアリール基であり；

R³は、水素原子、置換されていてもよいC₁₋₆アルキル基、C₁₋₆アルコキシ基、C₂₋₆アルコキシカルボニル基、ハロアルキル基、C₃₋₇シクロアルキル基又は置換されていてもよいアリール基であり；

R⁴は、水素原子又は置換されていてもよいC₁₋₆アルキル基であり；

R⁵は、水素原子、C₃₋₇シクロアルキル基、C₁₋₆アルキル基、C₁₋₆アルコキシ基、C₂₋₆アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、C₂₋₆アルキニル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ハロアルキル基、C₁₋₆アルキルアミノ基、ジ（C₁₋₆アルキル）アミノ基、アシル基、水酸基、置換されていてもよいアリールオキシ基、置換されていてもよいアラルキルオキシ基、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいアラルキル基、置換されていてもよいヘテロ環残基、C₂₋₁₂アルコキシアルキル基又は-CO-NH-R⁸（ここで、R⁸は置換されていてもよいアリール基又は置換されていてもよいアラルキル基である）であり；

R⁶は、水素原子、C₃₋₇シクロアルキル基、C₁₋₆アルキル基、C₁₋₆アルコキシ基、C₂₋₆アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、C₂₋₆アルキニル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ハロアルキル基、C₁₋₆アルキルアミノ基、ジ（C₁₋₆アルキル）アミノ基、アシル基、水酸基、置換されていてもよいアリールオキシ基、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいアラルキルオキシ基、置換されていてもよいアリール基、置換されて

いてもよいアラルキル基、置換されていてもよいヘテロ環残基、C₂₋₁アルコキシアルキル基又は-CO-NH-R⁸（ここで、R⁸は置換されていてもよいアリール基又は置換されていてもよいアラルキル基である）であり；

5 Xは、-N(R⁹)-（ここで、R⁹は、水素原子、C₁₋₆アルキル基又は-NHR¹⁰（ここで、R¹⁰は、カルボキシル基又はC₂₋₆アルコキシカルボニル基である）である）、-O-、-N=、-CH=又は-CH(R¹¹)-（ここで、R¹¹は、水素原子又はC₁₋₆アルキル基である）であり；

10 Yは、-N(R¹²)-（ここで、R¹²は、水素原子、C₁₋₆アルキル基、置換されていてもよいアラルキル基、C₂₋₆アルコキシカルボニル基、置換されていてもよいアリールオキシカルボニル基、置換されていてもよいアラルキルオキシカルボニル基又は-CO-NH-R¹³（ここで、R¹³は、置換されていてもよいアリール基又は置換されていてもよいアラルキル基である）である）、=N-、-CH₂-、=CH-、-O-、-CO-又は単結合であり；

Zは、-CO-、-CS-、-CH₂-、-O-又は単結合であり；

Wは、-N(R¹⁴)-（ここで、R¹⁴は、水素原子、C₁₋₆アルキル基、置換されていてもよいアラルキルオキシカルボニル基、置換されていてもよいアリールオキシカルボニル基又はヘテロアリールC₁₋₆アルキル基である）、-O-、-CO-、-CONH-（但し、窒素原子は環Aと結合する）、-CH₂-、-NHCH₂-（但し、炭素原子は環Aと結合する）又は単結合であり；

25 は、二重結合又は一重結合であり；

環Aは、アリール基、ヘテロ環残基又はC₃₋₇シクロアルキル基である]で表わされるピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

[2] R²が、水素原子、C₁₋₆アルキル基又は置換されていてもよい

アリール基であり；

R³が、水素原子、C₁₋₆アルキル基、C₁₋₆アルコキシ基、C₂₋₆アルコキシカルボニル基、ハロアルキル基、C₃₋₇シクロアルキル基又は置換されていてもよいアリール基であり；

5 R⁴が、水素原子又はC₁₋₆アルキル基であり；

R⁵が、水素原子、C₁₋₆アルキル基、C₁₋₆アルコキシ基、C₂₋₆アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、C₂₋₆アルキニル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ハロアルキル基、C₁₋₆アルキルアミノ基、ジ(C₁₋₆アルキル)アミノ基、アシル基、水酸基、置換されていてもよいアリールオキシ基、置換されていてもよいアラルキルオキシ基、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいアラルキル基、置換されていてもよいヘテロ環残基、C₂₋₁₂アルコキシアルキル基又は-CO-NH-R⁸（ここで、R⁸は置換されていてもよいアリール基又は置換されていてもよいアラルキル基である）であり；

15 R⁶が、水素原子、C₁₋₆アルキル基、C₁₋₆アルコキシ基、C₂₋₆アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、C₂₋₆アルキニル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ハロアルキル基、C₁₋₆アルキルアミノ基、ジ(C₁₋₆アルキル)アミノ基、アシル基、水酸基、置換されていてもよいアリールオキシ基、置換されていてもよいアラルキルオキシ基、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいアラルキル基、置換されていてもよいヘテロ環残基、C₂₋₁₂アルコキシアルキル基又は-CO-NH-R⁸（ここで、R⁸は置換されていてもよいアリール基又は置換されていてもよいアラルキル基である）である、上記[1]のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

[3] R¹が、水素原子、C₁₋₆アルキル基又は-CO-R⁷（ここで、R⁷は、C₁₋₆アルキル基、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいアラルキル基、C₁₋₆アルコキシ基、置換されていてもよいアリールオキシ基又は置換されていてもよいアラルキルオキシ基であ

る)であり; R^2 が、 C_{1-6} アルキル基又は置換されていてもよいアリール基である、上記[1]又は[2]のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

[4] R^5 が、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいヘテロ環残基又は C_{2-12} アルコキシアルキル基である、上記[1]又は[2]のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

[5] R^6 が、水素原子、 C_{1-6} アルキル基、ハロゲン原子、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいヘテロ環残基又は C_{2-12} アルコキシアルキル基である、上記[4]のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

[6] R^1 が、 C_{1-6} アルキル基であり;
 R^2 が、 C_{1-6} アルキル基であり;
 R^3 が、 C_{1-6} アルキル基であり;
 R^4 が、水素原子であり;

R^5 が、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいヘテロ環残基又は C_{2-12} アルコキシアルキル基であり;
 R^6 が、水素原子、 C_{1-6} アルキル基、ハロゲン原子、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいヘテロ環残基又は C_{2-12} アルコ

キシアルキル基であり;
 X が、 $-N(R^9)$ —(ここで、 R^9 は、水素原子である)、 $-O-$ 又は $-CH(R^{11})$ —(ここで、 R^{11} は、水素原子である)であり;
 Y が、 $-N(R^{12})$ —(ここで、 R^{12} は、水素原子である)であり;
 Z が、 $-CO-$ であり;

25 W が、 $-N(R^{14})$ —(ここで、 R^{14} は、水素原子である)であり;

が、一重結合であり;

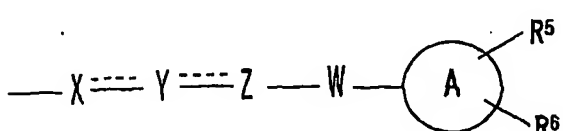
環Aが、アリール基又はヘテロ環残基である、上記[1]又は[2]のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上

許容される塩。

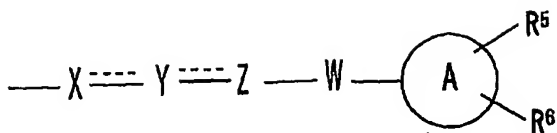
[7] Xが、 $-N(R^9)$ （ここで、 R^9 は、水素原子である）である、上記[6]のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

5 [8] R^5 が、ハロゲン原子、ハロアルキル基、水酸基、ニトロ基、
 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{2-12} アルコキシアルキル基、
 $-COOR^{15}$ 基（ここで、 R^{15} は、 C_{1-6} アルキル基、置換されていて
 もよいアリール基又は置換されていてもよいアラルキル基である）、
 $-NHCOR^{16}$ 基（ここで、 R^{16} は、 C_{1-6} アルキル基、置換されていて
 もよいアリール基又は置換されていてもよいアラルキル基である）、
 10 $-CONHR^{17}$ 基（ここで、 R^{17} は、 C_{1-6} アルキル基、置換されていて
 もよいアリール基又は置換されていてもよいアラルキル基である）、 C_{1-6} アルキルチオ基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基、 C_{1-6} アルキル
 スルホニル基、スルファモイル基、 $-SO_2NHR^{18}$ 基（ここで、 R^{18}
 15 は、 C_{1-6} アルキル基、置換されていてもよいアリール基又は置換され
 ていてもよいアラルキル基である）、 $-SO_2N(R^{19})_2$ 基（ここで、 R^{19} は、 C_{1-6} アルキル基、置換されていてもよいアリール基又は置換
 されいてもよいアラルキル基である）、ジ(C_{1-6} アルキル)アミノ
 基及び置換されていてもよいアラルキルオキシ基からなる群より選ばれ
 20 る少なくとも1つの置換基で置換されていてもよい、アリール基又はヘ
 テロ環残基であるか、あるいは C_{2-12} アルコキシアルキル基であり；
 R^6 が、ハロゲン原子、ハロアルキル基、水酸基、ニトロ基、 C_{1-6} アル
 キル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{2-12} アルコキシアルキル基、 $-COO$
 R^{15} 基（ここで、 R^{15} は、 C_{1-6} アルキル基、置換されていてもよいア
 25 リール基又は置換されていてもよいアラルキル基である）、 $-NHCO$
 R^{16} 基（ここで、 R^{16} は、 C_{1-6} アルキル基、置換されていてもよいア
 リール基又は置換されていてもよいアラルキル基である）、 $-CONH$
 R^{17} 基（ここで、 R^{17} は、 C_{1-6} アルキル基、置換されていてもよいア
 リール基又は置換されていてもよいアラルキル基である）、 C_{1-6} アル

キルチオ基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、スルファモイル基、 $-SO_2NHR^{18}$ 基（ここで、 R^{18} は、 C_{1-6} アルキル基、置換されていてもよいアリール基又は置換されていてもよいアラルキル基である）、 $-SO_2N(R^{19})_2$ 基（ここで、 R^{19} は、
5 C_{1-6} アルキル基、置換されていてもよいアリール基又は置換されていてもよいアラルキル基である）、ジ（ C_{1-6} アルキル）アミノ基及び置換されていてもよいアラルキルオキシ基からなる群より選ばれる少なくとも1つの置換基で置換されていてもよい、アリール基又はヘテロ環残基であるか、あるいは水素原子、 C_{1-6} アルキル基、ハロゲン原子又は
10 C_{2-12} アルコキシアルキル基である、上記[7]のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。
[9] R^5 が、ハロゲン原子、ハロアルキル基、水酸基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基及びニトロ基からなる群より選ばれる少なくとも1つの置換基で置換されていてもよい、アリール基又はヘテロ環残基であるか、あるいは C_{2-12} アルコキシアルキル基であり；
15 R^6 が、ハロゲン原子、ハロアルキル基、水酸基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基及びニトロ基からなる群より選ばれる少なくとも1つの置換基で置換されていてもよい、アリール基又はヘテロ環残基であるか、あるいは水素原子、 C_{1-6} アルキル基、ハロゲン原子又は C_{2-12} アルコキシアルキル基である、上記[7]のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。
20 [10] R^3 、 R^4 及び式



で表わされる置換基のピリジン環上の置換位置が、 R^3 がh位、 R^4 がi位、式



で表わされる置換基が j 位である、上記 [9] のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

5 [11] 環Aがアリール基である、上記 [10] のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

[12] 環Aのアリール基がフェニル基である、上記 [11] のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

10 [13] 環Aがヘテロ環残基である、上記 [10] のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

[14] 環Aのヘテロ環残基がピリジル基、チアゾリル基又はチエニル基である、上記 [13] のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

15 [15] R^5 が C_{2-12} アルコキシアルキル基である、上記 [10] 乃至 [14] のいずれかのピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

[16] R^5 が置換されていてもよいアリール基である、上記 [10] 乃至 [14] のいずれかのピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

20 [17] R^5 が置換されていてもよいヘテロ環残基である、上記 [10] 乃至 [14] のいずれかのピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

[18] $N - [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] - N' - [2-(3-クロロ-4-フルオロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
25 $N - [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] - N' - (5-メチル-4-フェニルチオフェ$$

ン-2-イル) 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-フェニルチオフェン-2-イル) 尿素、

5 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [3-クロロ-5-(ピリジン-4-イル) フェニル] 尿素、

10 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(4-クロロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3-クロロ-4-フルオロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

15 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (5-メチル-4-フェニルチオフェン-2-イル) 尿素、

20 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(2-クロロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(2-クロロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

25 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(4-(トリフルオロメチル)フェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-

– b] ピリジン–6–イル) アミノ] – N' – [2 – (4 – (トリフルオロメチル) フェニル) チアゾール–4–イル] 尿素、
N – [(1H – 1, 3, 4 – トリメチルピラゾロ[3, 4 – b] ピリジン–6–イル) アミノ] – N' – [2 – (4 – ヒドロキシフェニル) チアゾール–4–イル] 尿素、
5 N – [(1H – 4 – イソプロピル – 1, 3 – ジメチルピラゾロ[3, 4 – b] ピリジン–6–イル) アミノ] – N' – [2 – (4 – ヒドロキシフェニル) チアゾール–4–イル] 尿素、
N – [(1H – 1, 3, 4 – トリメチルピラゾロ[3, 4 – b] ピリジン–6–イル) アミノ] – N' – (4 – フェニルチオフェン–2 – イル) 尿素、
10 N – [(1H – 4 – イソプロピル – 1, 3 – ジメチルピラゾロ[3, 4 – b] ピリジン–6–イル) アミノ] – N' – (4 – フェニルチオフェン–2 – イル) 尿素、
N – [(1H – 4 – イソプロピル – 1, 3 – ジメチルピラゾロ[3, 4 – b] ピリジン–6–イル) アミノ] – N' – [2 – クロロ – 6 – (3 – クロロフェニル) ピリジン–4 – イル] 尿素、
15 N – [(1H – 1, 3, 4 – トリメチルピラゾロ[3, 4 – b] ピリジン–6–イル) アミノ] – N' – [2 – クロロ – 6 – (3 – クロロフェニル) ピリジン–4 – イル] 尿素、
N – [(1H – 4 – イソプロピル – 1, 3 – ジメチルピラゾロ[3, 4 – b] ピリジン–6–イル) アミノ] – N' – [2 – クロロ – 6 – (4 – クロロフェニル) ピリジン–4 – イル] 尿素、
20 N – [(1H – 1, 3, 4 – トリメチルピラゾロ[3, 4 – b] ピリジン–6–イル) アミノ] – N' – [2 – クロロ – 6 – (4 – クロロフェニル) ピリジン–4 – イル] 尿素、
N – [(1H – 4 – イソプロピル – 1, 3 – ジメチルピラゾロ[3, 4 – b] ピリジン–6–イル) アミノ] – N' – [2 – クロロ – 6 – (2 – クロロフェニル) ピリジン–4 – イル] 尿素、
25 N – [(1H – 4 – イソプロピル – 1, 3 – ジメチルピラゾロ[3, 4 – b] ピリジン–6–イル) アミノ] – N' – [2 – クロロ – 6 – (2 – クロロフェニル) ピリジン–4 – イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(2-クロロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

5 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(4-フルオロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(4-フルオロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

10 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(4-tert-ブチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(4-tert-ブチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

15 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3, 5-ジクロロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3, 5-ジクロロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

20 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

25 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (5-クロロ-4-フェニルチオフェン-2-イル) 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(4-クロロフェニル)-5-

メチルチアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (4-クロロフェニル) -5-メチルチアゾール-4-イル] 尿素、

5 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3-クロロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3-クロロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

10 10 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3, 4-ジクロロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3, 4-ジクロロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

15 15 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3, 4-ジクロロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (4-メチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

20 20 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (4-メチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (ピリジン-4-イル) チアゾール-4-イル] 尿素、

25 25 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (ピリジン-4-イル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (ピリジン-4-イル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジ

ン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(2-クロロ-6-メトキシピリジン-4-イル)チアゾール-4-イル]尿素、
N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(2-クロロ-6-メトキシピリジン-4-イル)チアゾール-4-イル]尿素、
5 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-クロロ-6-(4-エトキシフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、
N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-クロロ-6-(4-エトキシフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、
10 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[5-クロロ-4-(3-クロロフェニル)チオフェン-2-イル]尿素、
N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[5-クロロ-4-(3-クロロフェニル)チオフェン-2-イル]尿素、
15 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-クロロ-6-(3, 5-ジクロロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、
N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-クロロ-6-(3, 5-ジクロロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、
20 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-クロロ-6-(3, 5-ジクロロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、
N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-クロロ-6-(3, 5-ジクロロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、
N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(4-ニトロフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、
25 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(4-ニトロフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3-ニトロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3-メトキシフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3-メトキシフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

10 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3-フルオロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3-フルオロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

15 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (2-フルオロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (2-フルオロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

20 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(チオフェン-2-イル) ピリジン-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(チオフェン-2-イル) ピリジン-4-イル] 尿素、

25 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3-ニトロフェ

ニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(4-クロロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、

5 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(4-クロロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(2-クロロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、

10 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(2-クロロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(3-クロロ-4-メトキシフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、

15 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(3-クロロ-4-メトキシフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(4-メチルフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、

20 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(4-メチルフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(4-メチルフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、

25 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(4-フルオロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-

– b] ピリジン-6-イル) アミノ] – N’ – [5-クロロ-4- (4-フルオロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、
N – [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] – N’ – [2- (3, 4-ジフルオロフェニル)
5 チアゾール-4-イル] 尿素、
N – [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] – N’ – [2- (3, 4-ジフルオロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
N – [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] – N’ – [2- (3-トリフルオロメチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
N – [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] – N’ – [2- (3-トリフルオロメチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
10 N – [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] – N’ – [2- (2-トリフルオロメチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
N – [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] – N’ – [2- (2, 3, 5-トリフルオロ-4, 6-ジメトキシフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
15 N – [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] – N’ – [2- (2, 3, 5-トリフルオロ-4, 6-ジメトキシフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
N – [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] – N’ – [2- (2, 3, 5-トリフルオロ-4, 6-ジメトキシフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
20 N – [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] – N’ – [2- (3-フルオロ-4-メチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
N – [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] – N’ – [2- (3-フルオロ-4-メチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
25 N – [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] – N’ – [2- (3-フルオロ-4-メチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
N – [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] – N’ – [2- (4-プロモフェニル) チアゾ

ール-4-イル] 尿素、
 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(4-ブロモフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

5 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3-クロロ-4-メトキシフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3-クロロ-4-

10 -メトキシフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(2-フルオロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、
 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(2-

15 -フルオロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、
 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-(トリフルオロメチル) フェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

20 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-(トリフルオロメチル) フェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(3-

25 -クロロ-4-フルオロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、
 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3, 5-ジフルオロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-

– b] ピリジン–6–イル) アミノ] – N' – [2 – (3, 5–ジフルオロフェニル) チアゾール–4–イル] 尿素、
N – [(1H – 1, 3, 4–トリメチルピラゾロ [3, 4 – b] ピリジン–6–イル) アミノ] – N' – [2 – (2, 6–ジフルオロフェニル)
5 チアゾール–4–イル] 尿素、
N – [(1H – 1, 3, 4–トリメチルピラゾロ [3, 4 – b] ピリジン–6–イル) アミノ] – N' – [2 – (3–メチルフェニル) チアゾール–4–イル] 尿素、
N – [(1H – 4–イソプロピル–1, 3–ジメチルピラゾロ [3, 4
10 – b] ピリジン–6–イル) アミノ] – N' – [2 – (3–メチルフェニル) チアゾール–4–イル] 尿素、
N – [(1H – 1, 3, 4–トリメチルピラゾロ [3, 4 – b] ピリジン–6–イル) アミノ] – N' – [2 – (3, 4–ジメチルフェニル)
チアゾール–4–イル] 尿素、
15 N – [(1H – 1, 3, 4–トリメチルピラゾロ [3, 4 – b] ピリジン–6–イル) アミノ] – N' – [2 – (4–エチルフェニル) チアゾール–4–イル] 尿素、
N – [(1H – 4–イソプロピル–1, 3–ジメチルピラゾロ [3, 4
– b] ピリジン–6–イル) アミノ] – N' – [2 – (4–エチルフェ
20 ニル) チアゾール–4–イル] 尿素、
N – [(1H – 1, 3, 4–トリメチルピラゾロ [3, 4 – b] ピリジン–6–イル) アミノ] – N' – [2 – (2–クロロピリジン–4–イル)
チアゾール–4–イル] 尿素、
N – [(1H – 4–イソプロピル–1, 3–ジメチルピラゾロ [3, 4
25 – b] ピリジン–6–イル) アミノ] – N' – [2, 6–ビス (3–クロロ–4–フルオロフェニル) ピリジン–4–イル] 尿素、
N – [(1H – 4–イソプロピル–1, 3–ジメチルピラゾロ [3, 4
– b] ピリジン–6–イル) アミノ] – N' – [2–クロロ–6 – (3,
4–ジフルオロフェニル) ピリジン–4–イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3, 4-ジフルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(チオフェン-3-イル) ピリジン-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(チオフェン-3-イル) ピリジン-4-イル] 尿素、

10 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3, 4-ジメチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(3, 4-ジフルオロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、

15 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(3, 4-ジフルオロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3, 5-ジフルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

20 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3, 5-ジフルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3, 5-ジフルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

25 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-フルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3

—フルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [3-クロロ-5-(ピリジン-4-イル) フェニル] 尿素、

5 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [3-(tert-ブトキシメチル)-5-メチルフェニル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [3-(tert-ブトキシメチル)-5-メチルフェニル] 尿素、

10 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-ブロモ-4-(メトキシメチル) チオフェン-2-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-ブロモ-4-(メトキシメチル) チオフェン-2-イル] 尿素、

15 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(メトキシメチル) チオフェン-2-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(メトキシメチル) チオフェン-2-イル] 尿素、

20 N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(メトキシメチル) チオフェン-2-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(メトキシメチル) ピリジン-4-イル] 尿素、

25 N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(メトキシメチル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジ

ン-6-イル)アミノ]-N'-(2-クロロ-6-(4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、
 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(2-クロロ-6-フェニルピリジン-4-イル]尿素、及び、
 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(2-クロロ-6-(4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素
 からなる群より選ばれる上記[3]のピラゾロピリジン誘導体若しくは
 10 そのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。
 [19] N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(2-クロロ-6-(3, 4, 5-トリフルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、
 15 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(2-クロロ-6-(3, 4, 5-トリフルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、
 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(2-クロロ-6-(4-(ジメチルアミノ)フェニル)ピリジン-4-イル]尿素、
 20 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(2-クロロ-6-(4-(ジメチルアミノ)フェニル)ピリジン-4-イル]尿素、
 1H-6-[{2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル}アミノカルボニル]アゾ-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン、
 25 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(2-クロロ-6-(4-メチルチオフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(4-メチルチオフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [6-(4-(ベンゾイルアミノ)フェニル)-2-クロロピリジン-4-イル]尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [6-(4-(ベンゾイルアミノ)フェニル)-2-クロロピリジン-4-イル]尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [6-(4-(アセチルアミノ)フェニル)-2-クロロピリジン-4-イル]尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [6-(4-(アセチルアミノ)フェニル)-2-クロロピリジン-4-イル]尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [2-(2, 6-ジクロロピリジン-4-イル)チアゾール-4-イル]尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [2-(2, 6-ジクロロピリジン-4-イル)チアゾール-4-イル]尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [4-(3-アセチルアミノ-5-クロロフェニル)-5-クロロチオフェン-2-イル]尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [4-(3-アセチルアミノ-5-クロロフェニル)-5-クロロチオフェン-2-イル]尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(3-メトキシカ

ルボニルフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(3-メトキシカルボニルフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、

5 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3-(アセチルアミノ) フェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3-(アセチルアミノ) フェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

10 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3-(ベンゾイルアミノ) フェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3-(ベンゾイルアミノ) フェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

15 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(4-メチルスルホニルフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(4-メチルスルホニルフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

20 N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(4-メチルスルホニルフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(4-メチルスルホニルフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

25 N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(4-メチルスルホニルフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-3, 4-ジメチル-1-フェニルピラゾロ [3, 4-b]

ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - (2, 6-ジクロロピリジン-4-イル)尿素、
 N- [(1H-3, 4-ジメチル-1-(4-メチルフェニル)ピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - (2, 6-ジクロロピリジン-4-イル)尿素、
 5 N- [(1H-1-エチル-4-メチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - (2, 6-ジクロロピリジン-4-イル)尿素、
 N- [(1H-1-ベンジル-3, 4-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - (2, 6-ジクロロピリジン-4-イル)尿素、
 10 N- [(1H-3, 4-ジメチル-1-(2, 2, 2-トリフルオロエチル)ピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - (2, 6-ジクロロピリジン-4-イル)尿素、及び、
 15 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - (2-クロロ-6-フェニルピリジン-4-イル)尿素
 からなる群より選ばれる上記[2]のピラゾロピリジン誘導体若しくは
 そのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。
 20 [20] N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - (2-クロロ-6-プロピルピリジン-4-イル)尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [2-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)-6-ヒドロキシピリジン-4-イル]尿素、
 25 N- [(1H-1-ベンジル-4-イソプロピル-3-メチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素

N - [(1H-1-ベンジル-4-イソプロビル-3-メチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] - N' - [2-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル] 尿素、

N - [(1H-4-イソプロビル-3-メチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] - N' - [2-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル] 尿素、

N - [(1H-1-ベンジル-4-イソプロビル-3-メチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] - N' - [2-(4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル] 尿素、

10 N - [(1H-4-(1-ベンジルオキシプロパン-2-イル)-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] - N' - [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル] 尿素、

N - [(1H-3, 4-ジメチル-1-フェニルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] - N' - [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル] 尿素、

15 N - [(1H-3, 4-ジメチル-1-(4-メチルフェニル)ピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] - N' - [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル] 尿素、

20 N - [(1H-1-エチル-4-メチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] - N' - [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル] 尿素、

N - [(1H-3, 4-ジメチル-1-(2, 2, 2-トリフルオロエチル)ピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] - N' - [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル] 尿素、

25 N - [(1H-1, 3-ジメチル-4-(1-ヒドロキシプロパン-2-イル)ピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] - N'

– [2–クロロ–6–(3–クロロ–4–フルオロフェニル) ピリジン–4–イル] 尿素、

N–[(1H–1, 3, 4–トリメチルピラゾロ[3, 4–b] ピリジン–6–イル) アミノ]–N’–(2–クロロ–6–シクロプロチルピリジン–4–イル) 尿素、

N–[(1H–4–イソプロピル–1, 3–ジメチルピラゾロ[3, 4–b] ピリジン–6–イル) アミノ]–N’–(2–クロロ–6–シクロプロチルピリジン–4–イル) 尿素、

N–[(1H–1, 3, 4–トリメチルピラゾロ[3, 4–b] ピリジン–6–イル) アミノ]–N’–(2–クロロ–6–シクロベンチルピリジン–4–イル) 尿素、

N–[(1H–4–イソプロピル–1, 3–ジメチルピラゾロ[3, 4–b] ピリジン–6–イル) アミノ]–N’–(2–クロロ–6–シクロベンチルピリジン–4–イル) 尿素、

15 N–[(1H–1, 3, 4–トリメチルピラゾロ[3, 4–b] ピリジン–6–イル) アミノ]–N’–(2–クロロ–6–シクロヘキシルピリジン–4–イル) 尿素、

N–[(1H–4–イソプロピル–1, 3–ジメチルピラゾロ[3, 4–b] ピリジン–6–イル) アミノ]–N’–(2–クロロ–6–シクロヘキシルピリジン–4–イル) 尿素、

20 N–[(1H–1, 3, 4–トリメチルピラゾロ[3, 4–b] ピリジン–6–イル) アミノ]–N’–(2–クロロ–6–シクロヘキシルピリジン–4–イル) 尿素、

N–[(1H–4–イソプロピル–1, 3–ジメチルピラゾロ[3, 4–b] ピリジン–6–イル) アミノ]–N’–(2–クロロ–6–シクロヘキシルピリジン–4–イル) 尿素、

25 N–[(1H–3–ベンジルオキシメチル–4–イソプロピル–1–メチルピラゾロ[3, 4–b] ピリジン–6–イル) アミノ]–N’–[2–クロロ–6–(3–クロロ–4–フルオロフェニル) ピリジン–4

ーイル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(4-(エチルアミノカルボニル)フェニル)チオフェン-2-イル] 尿素、
 5 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(4-(エチルアミノカルボニル)フェニル)チオフェン-2-イル] 尿素
 、
 N- [(1H-3, 4-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1-エチル-3, 4-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル] 尿素、
 15 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) メチル] -N' - [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル] 尿素、及び
 N- [(1H-1, 3, 4, 5-テトラメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-クロ
 20 ロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル] 尿素
 からなる群より選ばれる上記[1]のピラゾロピリジン誘導体若しくは
 そのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。
 [21] 上記[1]乃至[20]のいずれかのピラゾロピリジン誘導
 体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩と医薬的
 25 に許容される担体とを含有してなる医薬組成物。
 [22] 上記[1]乃至[20]のいずれかのピラゾロピリジン誘導
 体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩を有効成
 分として含有するスフィンゴシン-1-リン酸受容体拮抗剤。
 [23] 上記[1]乃至[20]のいずれかのピラゾロピリジン誘導

体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩を有効成分として含有する線維症治療薬。

- [24] 線維症が肝線維症である上記[23]の線維症治療薬。
- [25] 線維症が肺線維症である上記[23]の線維症治療薬。
- 5 [26] 肝疾患治療薬との併用のための上記[23]又は[24]の線維症治療薬。
 - [27] 肝疾患治療薬が免疫増強薬、肝庇護薬、肝機能改善薬及び肝不全治療薬からなる群より選ばれる上記[26]の線維症治療薬。
 - [28] 肝疾患治療薬がインターフェロン α 、インターフェロン β 、
10 インターフェロン $\alpha-2a$ 、インターフェロン $\alpha-2b$ 及びグリチルリチン合剤からなる群より選ばれる上記[27]の線維症治療薬。
 - [29] 降圧薬との併用のための上記[23]の線維症治療薬。
 - [30] 降圧薬がループ利尿薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、
15 アンジオテンシンII受容体拮抗薬、Ca拮抗薬、 β 遮断薬、 α 、 β 遮断薬及び α 遮断薬からなる群より選ばれる上記[29]の線維症治療薬。
 - [31] 降圧薬がフロセミド徐放剤、カブトプリル、カブトプリル徐放剤、マレイン酸エナラブリル、アラセブリル、塩酸デラブリル、シラザブリル、リシノブリル、塩酸ベナゼブリル、塩酸イミダブリル、塩酸テモカブリル、塩酸キナブリル、トランドラブリル、ペリンドブリルエルブミン、ロサルタンカリウム、カンデサルタンシレキセチル、塩酸ニカルジピン、塩酸ニカルジピン徐放剤、ニルバジピン、ニフェジピン、ニフェジピン徐放剤、塩酸ベニジピン、塩酸ジルチアゼム、塩酸ジルチアゼム徐放剤、ニソルジピン、ニトレジピン、塩酸マニジピン、塩酸バルニジピン、塩酸エホニジピン、ベシル酸アムロジピン、フェロジビン、シルニジピン、アラニジピン、塩酸プロプラノロール、塩酸プロプロナロール徐放剤、ピンドロール、ピンドロール徐放剤、塩酸インデノロール、塩酸カルテオロール、塩酸カルテオロール徐放剤、塩酸ブニトロロール、塩酸ブニトロロール徐放剤、アテノロール、塩酸アセブトロール、酒石酸メトプロロール、酒石酸メトプロロール徐放剤、ニプラジ

ロール、硫酸ベンブトロール、ナドロール、塩酸チリソロール、カルベジロール、フマル酸ビソプロロール、塩酸ベタキソロール、塩酸セリプロロール、マロン酸ボビンドロール、塩酸ベバントロール、塩酸ラベタロール、塩酸アロチノロール、塩酸アモスラロール、塩酸プラゾシン、塩酸テラゾシン、メシル酸ドキサゾシン、塩酸ブナゾシン、塩酸ブナゾシン徐放剤、ウラビジル及びメシル酸フェントラミンからなる群より選ばれる上記〔30〕の線維症治療薬。

〔32〕 強心薬との併用のための上記〔23〕の線維症治療薬。

〔33〕 強心薬がジギタリス製剤、キサンチン系製剤、カテコールアミン系及びPDEⅠⅠ阻害薬からなる群より選ばれる上記〔32〕の線維症治療薬。

〔34〕 強心薬がジギトキシン、ジゴキシン、メチルジゴキシン、デスラノシド、ラナトシドC、プロスシラリジン、アミノフィリン、コリンテオフィリン、ジプロフィリン、プロキシフィリン、塩酸ドバミン、塩酸ドブタミン、ドカルバミン、アムリノン、塩酸オルブリノン、ミルリノン、デノバミン及びクラテグスエキスからなる群より選ばれる上記〔32〕の線維症治療薬。

〔35〕 免疫増強薬、肝庇護薬、肝機能改善薬及び肝不全治療薬からなる群より選ばれる肝疾患治療薬とスフィンゴシン-1-リン酸受容体拮抗剤とを組み合わせてなる線維症の治療又は予防用医薬組成物。

〔36〕 肝疾患治療薬がインターフェロン α 、インターフェロン β 、インターフェロン $\alpha-2a$ 、インターフェロン $\alpha-2b$ 及びグリチルリチン合剤からなる群より選ばれる上記〔35〕の医薬組成物。

〔37〕 スフィンゴシン-1-リン酸受容体拮抗剤が上記〔1〕乃至〔20〕のいずれかのピラゾロピリジン誘導体若しくはその医薬上許容し得る塩又はそれらのプロドラッグである上記〔35〕又は〔36〕の医薬組成物。

〔38〕 ループ利尿薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、アンジオテンシンⅠⅠ受容体拮抗薬、Ca拮抗薬、 β 遮断薬、 α 、 β 遮断薬及び

α 遮断薬からなる群より選ばれる降圧薬とスフィンゴシン-1-リン酸受容体拮抗剤とを組み合わせてなる線維症の治療又は予防用医薬組成物。

[39] 降圧薬がフロセミド徐放剤、カブトプリル、カブトプリル徐放剤、マレイン酸エナラプリル、アラセプリル、塩酸デラプリル、シラ
5 ザプリル、リシノプリル、塩酸ベナゼプリル、塩酸イミダプリル、塩酸テモカプリル、塩酸キナプリル、トランドラプリル、ペリンドプリルエルブミン、ロサルタンカリウム、カンデサルタンシレキセチル、塩酸ニカルジピン、塩酸ニカルジピン徐放剤、ニルバジピン、ニフェジピン、ニフェジピン徐放剤、塩酸ベニジピン、塩酸ジルチアゼム、塩酸ジルチ
10 アゼム徐放剤、ニソルジピン、ニトレンジピン、塩酸マニジピン、塩酸バルニジピン、塩酸エホニジピン、ベシル酸アムロジピン、フェロジピン、シルニジピン、アラニジピン、塩酸プロプラノロール、塩酸プロプラノロール徐放剤、ピンドロール、ピンドロール徐放剤、塩酸インデノロール、塩酸カルテオロール、塩酸カルテオロール徐放剤、塩酸ブニト
15 ロロール、塩酸ブニトロロール徐放剤、アテノロール、塩酸アセブトロール、酒石酸メトプロロール、酒石酸メトプロロール徐放剤、ニプラジロール、硫酸ペンブトロール、ナドロール、塩酸チリソロール、カルベジロール、フマル酸ビソプロロール、塩酸ベタキソロール、塩酸セリプロロール、マロン酸ボピンドロール、塩酸ベバントロール、塩酸ラベタロ
20 ール、塩酸アロチノロール、塩酸アモスラロール、塩酸プラゾシン、塩酸テラゾシン、メシル酸ドキサゾシン、塩酸ブナゾシン、塩酸ブナゾシン徐放剤、ウラビジル及びメシル酸フェントラミンからなる群より選ばれる上記[38]の医薬組成物。

[40] スフィンゴシン-1-リン酸受容体拮抗剤が上記[1]乃至
25 [20]のいずれかのピラゾロピリジン誘導体若しくはその医薬上許容し得る塩又はそれらのプロドラッグである上記[38]又は[39]の医薬組成物。

[41] ジギタリス製剤、キサンチン系製剤、カテコールアミン系及びPDEⅠⅠ阻害薬からなる群より選ばれる強心薬とスフィンゴシン

– 1 – リン酸受容体拮抗剤とを組み合わせてなる線維症の治療又は予防用医薬組成物。

[42] ジギトキシン、ジゴキシン、メチルジゴキシン、デスラノシド、ラナトシドC、プロスシラリジン、アミノフィリン、コリンテオフ

5 イリン、ジプロフィリン、プロキシフィリン、塩酸ドバミン、塩酸ドブタミン、ドカルバミン、アムリノン、塩酸オルブリノン、ミルリノン、デノバミン及びクラテグスエキスからなる群より選ばれる強心薬とスフィンゴシン – 1 – リン酸受容体拮抗剤とを組み合わせてなる線維症の治療又は予防用医薬組成物。

10 [43] スフィンゴシン – 1 – リン酸受容体拮抗剤が上記 [1] 乃至 [20] のいずれかのピラゾロピリジン誘導体若しくはその医薬上許容し得る塩又はそれらのプロドラッグである上記 [41] 又は [42] の医薬組成物。

発明の実施の形態

15 本明細書において使用する各置換基の定義は次の通りである。

「ハロゲン原子」とは、塩素原子、臭素原子、フッ素原子、ヨウ素原子である。R⁵及びR⁶において好ましくは塩素原子である。

「C₁₋₆アルキル基」とは、炭素数1乃至6個の直鎖又は分枝してもよいアルキル基であり、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソ

20 プロピル基、ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、tert-ペンチル基又はヘキシル基等であり、好ましくは炭素数1乃至4個の直鎖又は分枝してもよいアルキル基である。特に好ましくはメチル基、エチル基、イソプロピル基又はイソブチル基である。R¹において好ましくはメチル基、エチル基、イソブチル基又はイソブチル基である。R⁵及びR⁶において好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソブチル基、ブチル基、イソブチル基、tert-ブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ヘキシル基、3-メチルヘキシル基、ヘプチル基又はオクチル基であり、特に好ましくはメチル基であり、R⁷において好ま

しくはメチル基又はエチル基であり、R⁹において好ましくはC₁₋₄アルキル基（特に好ましくはメチル基）であり、R¹¹において好ましくはC₁₋₄アルキル基（特に好ましくはメチル基）であり、R¹²において好ましくはメチル基であり、R¹⁴において好ましくはメチル基であり、R¹において好ましくはメチル基またはイソブチル基であり、R¹⁶において好ましくはメチル基であり、R¹⁷において好ましくはメチル基であり、R¹⁸において好ましくはメチル基であり、R¹⁹において好ましくはメチル基である。

R²、R³及びR⁴における「C₁₋₆アルキル基」は下記置換基で置換されていてもよく、当該置換基は同一でも、異なっていてもよく、またその置換基の数および位置は任意であって、限定されるものではない。置換基としては、例えば、アラルキルオキシ基（好ましい総炭素数7～10であり、具体的にはベンジルオキシ基、フェネチルオキシ基など）、水酸基、カルボキシル基、ハロゲン原子、カルバモイル基、アミノ基などが挙げられる。「置換されていてもよいC₁₋₆アルキル基」の好ましい具体例としては、R²においては、好ましくはメチル基、tert-ブチル基、ベンジルオキシメチル基であり、より好ましくはメチル基又はtert-ブチル基であり、特に好ましくはメチル基であり、R³において好ましくはメチル基、エチル基、tert-ブチル基、イソブチル基、イソプロピル基、1-ベンジルオキシプロパン-2-イル基又は1-ヒドロキシプロパン-2-イル基であり、より好ましくはメチル基、エチル基、tert-ブチル基、イソブチル基又はイソプロピル基であり、特に好ましくはメチル基またはイソプロピル基であり、R⁴において好ましくはメチル基、イソブチル基、1-ベンジルオキシプロパン-2-イル基又は1-ヒドロキシプロパン-2-イル基であり、特に好ましくはメチル基である。

「C₁₋₆アルコキシ基」とは、炭素数1乃至6個の直鎖又は分枝してもよいアルコキシ基を表し、例えばメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、tert-ブトキシ基、ベンチ

ルオキシ基、*tert*-ベンチルオキシ基又はヘキシルオキシ基であり、好ましくは炭素数1乃至4個の直鎖又は分枝してもよいアルコキシ基（例えば、メトキシ基、エトキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、*tert*-ブトキシ基）である。特に好ましくはメトキシ基又はエトキシ基である。R³において好ましくはメトキシ基であり、R⁵及びR⁶において好ましくはメトキシ基又はエトキシ基であり、R⁷において好ましくはメトキシ基である。

「C₂₋₁₂アルコキシアルキル基」とは、アルコキシ部が上記アルコキシ基と同義であり、かつアルキル部が上記アルキル基と同義である（すなわち、総炭素数が2～12個である）アルコキシアルキル基であり、例えばメトキシメチル基、エトキシメチル基、プロポキシメチル基、ブトキシメチル基、ベンチルオキシメチル基、ヘキシルオキシメチル基、エトキシエチル基などが挙げられる。R⁵およびR⁶において好ましくはメトキシメチル基、エトキシメチル基、*tert*-ブトキシメチル基であり、より好ましくはメトキシメチル基、*tert*-ブトキシメチル基である。

「C₂₋₆アルコキシカルボニル基」とは、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル基、ブトキシカルボニル基、イソブトキシカルボニル基又は*tert*-ブトキシカルボニル基等のアルキル部が炭素数1乃至5個であるアルコキシカルボニル基を表す。好ましくはメトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基又は*tert*-ブトキシカルボニル基である。R³、R⁵及びR⁶において好ましくはメトキシカルボニル基であり、R¹⁰において好ましくはメトキシカルボニル基又はエトキシカルボニル基であり、R¹²において好ましくはメトキシカルボニル基又は*tert*-ブトキシカルボニル基である。

「ハロアルキル基」とは、上記C₁₋₆アルキル基が上記ハロゲン原子で置換されたものであり、例えばクロロメチル基、ブロモメチル基、フルオロメチル基、ジフルオロメチル基、トリフルオロメチル基、トリク

ロロメチル基、トリプロモメチル基、トリクロロエチル基、トリフルオロエチル基、ベンタフルオロプロピル基又はクロロブチル基等であり、好ましくはクロロメチル基、プロモメチル基、フルオロメチル基、トリフルオロメチル基又はトリクロロメチル基である。特に好ましくはトリフルオロメチル基である。R¹において好ましくは2, 2, 2-トリフルオロエチル基であり、R³、R⁵及びR⁶において好ましくはトリフルオロメチル基又はジフルオロメチル基である。

「C₂₋₆アルキニル基」とは、炭素数2乃至6個の直鎖又は分枝してもよいアルキニル基であり、例えばエチニル基、プロピニル基、ブチニル基、2-ペンチニル基、3-ペンチニル基、2-ヘキシニル基、3-ヘキシニル基等であり、好ましくは炭素数2乃至4個の直鎖又は分枝してもよいアルキニル基である。R⁵及びR⁶において好ましくはエチニル基である。

「C₁₋₆アルキルアミノ基」とは、1乃至6個の直鎖または分枝してもよいアルキル基で一置換されたアミノ基を表し、例えばメチルアミノ基、エチルアミノ基、プロピルアミノ基、ブチルアミノ基等である。好ましくはメチルアミノ基又はエチルアミノ基等である。R⁵及びR⁶において好ましくはメチルアミノ基又はエチルアミノ基である。

「ジ(C₁₋₆アルキル)アミノ基」とは、1乃至6個の直鎖または分枝してもよいアルキル基で二置換されたアミノ基を表し、例えばジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジプロピルアミノ基、ジブチルアミノ基等であり、好ましくはジメチルアミノ基又はジエチルアミノ基等である。R⁵及びR⁶において好ましくはジメチルアミノ基又はジエチルアミノ基である。

「アシル基」とは、炭素数1のホルミル基；炭素数2乃至6個のアルカノイル基（例えば、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基若しくはピバロイル基等）；又はアリール基上に1乃至3個の置換基を有してもよいアロイル基（例えば、ベンゾイル基等；ここでいう置換基とは、下記「置換されていてもよいアリール基」の置換基と同義である）である。

る。好ましくはホルミル基、アセチル基、ビバロイル基又はベンゾイル基である。R⁵及びR⁶において好ましくはアセチル基である。

「アリール基」とは、例えば、フェニル基、ナフチル基、ビフェニル基等のC₆₋₁₂アリール基であり、環Aにおいて、好ましくはフェニル基⁵である。

「置換されていてもよいアリール基」とは、少なくとも1つの置換基で置換されていてもよい、例えばフェニル基、ナフチル基、ビフェニル基等のC₆₋₁₂アリール基であり、好ましくはフェニル基である。置換基は、同一又は異なってもよく、また、その置換基の数および位置は任意¹⁰であって、特に制限されるものではない。具体的には、C₁₋₆アルキル基（例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、tert-ブチル基等）；水酸基；C₁₋₆アルコキシ基（例えば、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ基等）；C₂₋₁₂アルコキシアルキル基（R⁵およびR⁶における「C₂₋₁₂アルコキシアルキル基」と同義であり、例えばメトキシメチル基、エトキシメチル基など）；ハロゲン原子（例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子等）；ニトロ基；シアノ基；アシル基（例えば、ホルミル基、アセチル基、プロピオニル基等）；アシルオキシ基（例えば、ホルミルオキシ基、アセチルオキシ基、プロピオニルオキシ基等）；メルカブト基；C₁₋₆アルキルチオ基（例えば、メチルチオ基、エチルチオ基、ブロピルチオ基、ブチルチオ基、イソブチルチオ基等）；C₁₋₆アルキルスルフィニル基（例えば、メチルスルフィニル基等）；アミノ基；C₁₋₆アルキルアミノ基（例えば、メチルアミノ基、エチルアミノ基、プロピルアミノ基、ブチルアミノ基等）；ジ（C₁₋₆アルキル）アミノ基（例えば、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジプロピルアミノ基、ジブチルアミノ基等）；カルボキシル基；-COOR¹⁵基（式中、R¹⁵は、C₁₋₆アルキル基、置換されていてもよいアリール基又は置換されていてもよいアラルキル基を示す）；置換されていてもよいアラルキル基（「置換されていてもよいアリール基」における置換基（但し、置換

されていてもよいアラルキル基は除く)で置換されていてもよいアラルキル基であり、例えばフェニルエチル基など) ; アミド基 (-CONH₂) ; -NHCO₁₋₆R¹⁶基 (式中、R¹⁶は、C₁₋₆アルキル基、置換されていてもよいアリール基又は置換されていてもよいアラルキル基を示す) ; -CONHR¹⁷基 (式中、R¹⁷は、C₁₋₆アルキル基、置換されていてもよいアリール基又は置換されていてもよいアラルキル基を示す) ; ハロアルキル基 (例えば、トリフルオロメチル基等) ; C₁₋₆アルキルスルホニル基 (例えば、メチルスルホニル基、エチルスルホニル基等) ; スルファモイル基 ; -SO₂NH₂R¹⁸基 (式中、R¹⁸は、C₁₋₆アルキル基、置換されていてもよいアリール基又は置換されていてもよいアラルキル基を示す) ; -SO₂N(R¹⁹)₂基 (式中、R¹⁹は、C₁₋₆アルキル基、置換されていてもよいアリール基又は置換されていてもよいアラルキル基を示す) ; 置換されていてもよいアラルキルオキシ基 (「置換されていてもよいアリール基」における置換基 (但し、置換されていてもよいアラルキルオキシ基は除く)で置換されていてもよいアラルキルオキシ基であり、例えばベンジルオキシ基、フェニルエチルオキシ基など) ; C₃₋₇シクロアルキル基 (例えば、シクロペンチル基、シクロヘキシル基等) ; フェニル基 ; アシルアミド基 (例えば、アセトアミド基、プロピオニルアミド基等) 等であり、R⁵およびR⁶においては、好ましくは、ハロゲン原子 (特に好ましくはフッ素原子、塩素原子、臭素原子) 、ハロアルキル基 (特に好ましくはトリフルオロメチル基) 、水酸基、ニトロ基、C₁₋₆アルキル基 (特に好ましくはメチル基、エチル基、tert-ブチル基) 、C₁₋₆アルコキシ基 (特に好ましくはメトキシ基、エトキシ基) 、C₂₋₁₂アルコキシアルキル基 (特に好ましくはメトキシメチル基、エトキシメチル基) 、-COOR¹⁵基 (R¹⁵は、特に好ましくはメチル基、フェニル基、フェニルエチル基など) 、-NHCO₁₋₆R¹⁶基 (R¹⁶は、特に好ましくはメチル基、フェニル基、フェニルエチル基) 、-CONHR¹⁷基 (R¹⁷は、特に好ましくはメチル基、フェニル基、フェニルエチル基) 、C₁₋₆アルキルチオ基 (特に好

ましくはメチルチオ基)、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基(特に好ましくはメチルスルフィニル基)、 C_{1-6} アルキルスルホニル基(特に好ましくはメチルスルホニル基)、スルファモイル基、 $-SO_2NHR^{18}$ 基(R^{18} は、特に好ましくはメチル基、フェニル基、フェニルエチル基)、 $5 -SO_2N(R^{19})_2$ 基(R^{19} は、特に好ましくはメチル基、フェニル基、フェニルエチル基)、ジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基(特に好ましくはジメチルアミノ基)又は置換されていてもよいアラルキルオキシ基(特に好ましくはベンジルオキシ基)であり、より好ましくはハロゲン原子、ハロアルキル基、水酸基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基又はニトロ基である。

上記の R^{15} 、 R^{16} 、 R^{17} 、 R^{18} 、 R^{19} は、それぞれ独立して、 C_{1-6} アルキル基、置換されていてもよいアリール基又は置換されていてもよいアラルキル基を示し、ここで、「 C_{1-6} アルキル基」は前記した R^1 などで示される「 C_{1-6} アルキル基」と同義であり、「置換されていてもよいアリール基」は前記した R^5 などの「置換されていてもよいアリール基」と同義であり、「置換されていてもよいアラルキル基」は後記の R^7 などの「置換されていてもよいアラルキル基」と同義である。

「置換されていてもよいアリール基」の好ましい具体例としては、 R^1 においてはフェニル基、メチルフェニル基であり、 R^2 及び R^3 においてはフェニル基であり、 R^8 においてはフェニル基又はハロゲン原子で置換されたフェニル基(例えば、プロモフェニル基など)であり、 R^{13} においてはフェニル基又はハロゲン原子で置換されたフェニル基(例えば、プロモフェニル基、クロロフェニル基、ジクロロフェニル基など)であり、 R^5 および R^6 においてはフェニル基、クロロフェニル基、ジクロロフェニル基、クロロフルオロフェニル基、クロロメトキシフェニル基、フルオロフェニル基、ジフルオロフェニル基、トリフルオロフェニル基、フルオロメチルフェニル基、トリフルオロジメトキシフェニル基、プロモフェニル基、トリフルオロメチルフェニル基、ヒドロキシフェニル基、メチルフェニル基、ジメチルフェニル基、エチルフェ

ニル基、*t* *e* *r* *t* -ブチルフェニル基、メトキシフェニル基、エトキシフェニル基、メトキシメチルフェニル基、エトキシメチルフェニル基、ニトロフェニル基、メトキシカルボニルフェニル基、イソブトキシカルボニルフェニル基、フェニルオキシカルボニルフェニル基、(2-フェニルエチル)オキシカルボニルフェニル基、アセチルアミノフェニル基、イソバレリルアミノフェニル基、4-メチルペンタノイルアミノ基、ベンゾイルアミノフェニル基、(3-フェニルプロパノイル)アミノフェニル基、N-メチルアミドフェニル基、N-エチルアミドフェニル基、N-イソブチルアミドフェニル基、N-フェニルアミドフェニル基、N-
 5 (2-フェニルエチル)アミドフェニル基、メチルチオフェニル基、メチルスルフィニルフェニル基、メチルスルホニルフェニル基、ジメチルアミノフェニル基、スルファモイルフェニル基、N-メチルスルファモイルフェニル基、N-イソブチルスルファモイルフェニル基、N-
 10 フェニルスルファモイルフェニル基、N-(2-フェニルエチル)スルファモイルフェニル基、N,N-ジメチルスルファモイルフェニル基、N,N-ジフェニルスルファモイルフェニル基、N,N-ビス(2-フェニルエチル)スルファモイルフェニル基、ベンジルオキシフェニル基又はアセチルアミノ-クロロフェニル基であり、より好ましくはフェニル基、クロロフェニル基、
 15 ジクロロフェニル基、クロローフルオロフェニル基、クロローメトキシフェニル基、フルオロフェニル基、ジフルオロフェニル基、トリフルオロフェニル基、フルオローメチルフェニル基、トリフルオロジメトキシフェニル基、プロモフェニル基、トリフルオロメチルフェニル基、ヒドロキシフェニル基、メチルフェニル基、ジメチルフェニル基、エチル
 20 フェニル基、*t* *e* *r* *t* -ブチルフェニル基、メトキシフェニル基、エトキシフェニル基、ニトロフェニル基である。

R^{15} 、 R^{16} 、 R^{17} 、 R^{18} および R^{19} における「置換されていてよいアリール基」は、上記「置換されていてよいアリール基」と同義である。

「アラルキル基」とは、アリール部がフェニル基（ここで、該フェニル基は上記置換されていてもよいアリール基で述べた置換基で置換されてもよく、置換基の数および位置は特に限定されない）であり、かつアルキル部が炭素数1乃至8個、好ましくは1乃至6個のアルキル基であるアリールアルキル基であって、例えば、ベンジル基、フェニルエチル基、フェニルプロピル基、フェニルブチル基又はフェニルヘキシル基のC₇₋₁₂アラルキル基等が挙げられ、好ましくはベンジル基又はフェニルエチル基である。R¹、R⁷、R⁸、R¹²及びR¹³において好ましくはベンジル基であり、R⁵およびR⁶において好ましくはフェニルエチル基又はフルオロベンジル基であり、R¹⁵、R¹⁶、R¹⁷、R¹⁸およびR¹⁹において、好ましくはフェニルエチル基である。

「アリールオキシ基」とは、アリール部が上記アリール基と同義であるアリールオキシ基であり、ここでいうアリール部は上記置換されていてもよいアリール基で述べた置換基で置換されてもよい。置換基の数および位置は特に限定されない。例えば、フェノキシ基、ナフチルオキシ基等のC₆₋₁₂アリールオキシ基が挙げられ、好ましくはフェノキシ基である。R⁵、R⁶及びR⁷において好ましくはフェノキシ基である。

「アラルキルオキシ基」とは、アリール部が上記アリール基と同義であり、かつアルコキシ部が炭素数1乃至4個のアルコキシ基であるC₇₋₁₆アラルキルオキシ基であり、ここでいうアリール部は上記置換されていてもよいアリール基で述べた置換基で置換されてもよい。置換基の数および位置は特に限定されない。例えば、ベンジルオキシ基、フェニルオキシ基、フェニルプロピルオキシ基、フェニルブチルオキシ基等が挙げられ、好ましくはベンジルオキシ基である。R⁵、R⁶及びR⁷において好ましくはベンジルオキシ基又は2-フェニルエチルオキシ基である。

「アリールオキシカルボニル基」とは、アリール部が上記アリール基と同義であるC₇₋₁₃アリールオキシカルボニル基であり、ここでいうアリール部は上記置換されていてもよいアリール基で述べた置換基で置換

されてもよい。置換基の数および位置は特に限定されない。例えば、フェノキシカルボニル基、ナフチルオキシカルボニル基等が挙げられ、好ましくはフェノキシカルボニル基である。 R^{12} 及び R^{14} において好ましくはフェノキシカルボニル基である。

5 「アラルキルオキシカルボニル基」とは、アリール部が上記アリール基と同義であり、かつアルコキシ部が炭素数1乃至4個のアルコキシ基である C_{8-17} アラルキルオキシカルボニル基であり、ここでいうアリール部は上記置換されていてもよいアリール基で述べた置換基で置換されてもよい。置換基の数および位置は特に限定されない。例えば、ベンジルオキシカルボニル基、フェネチルオキシカルボニル基、フェニルプロピルオキシカルボニル基、フェニルブチルオキシカルボニル基等が挙げられ、好ましくはベンジルオキシカルボニル基である。 R^{12} 及び R^{14} において好ましくはベンジルオキシカルボニル基である。

「 C_{3-7} シクロアルキル基」とは、炭素数3乃至7個のシクロアルキル基を意味し、具体的にはシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、1-メチルシクロヘキシル基、シクロヘプチル基等である。好ましくは炭素数3乃至6個のシクロアルキル基であり、具体的にはシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基又はシクロヘキシル基である。特に好ましくはシクロプロピル基又はシクロヘキシル基である。 R^3 において好ましくはシクロプロピル基である。環Aにおいて好ましくはシクロヘキシル基である。 R^5 および R^6 において好ましくは炭素数4乃至7のシクロアルキル基（例えば、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル）である。

25 「ヘテロ環残基」とは、環を構成する原子として炭素原子以外に、窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる複素原子を1乃至3個含む5乃至6員の芳香族複素環、飽和複素環、不飽和複素環又はこれらの複素環とベンゼン環が縮合した縮合複素環を意味し、具体的には、チオフェン-2-イル基、チオフェン-3-イル基、フラン-2-イル基、

フラン-3-イル基、ピロール-1-イル基、ピロール-2-イル基、
ピロール-3-イル基、イミダゾール-1-イル基、イミダゾール-2
-イル基、イミダゾール-4-イル基、ピラゾール-1-イル基、ピラ
ゾール-3-イル基、ピラゾール-4-イル基、チアゾール-2-イル
5 基、チアゾール-4-イル基、チアゾール-5-イル基、オキサゾール
-2-イル基、オキサゾール-4-イル基、オキサゾール-5-イル基、
イソオキサゾール-3-イル基、イソオキサゾール-4-イル基、イソ
オキサゾール-5-イル基、ピリミジン-2-イル基、ピリミジン-4
-イル基、ピリミジン-5-イル基、ピリジン-2-イル基、ピリジン
10 -3-イル基、ピリジン-4-イル基、ベンゾチオフェン-2-イル基、
ベンゾチオフェン-3-イル基、ベンゾフラン-2-イル基、ベンゾフ
ラン-3-イル基、インドール-2-イル基、インドール-3-イル基、
ベンゾイミダゾール-1-イル基、ベンゾイミダゾール-2-イル基、
ベンゾチアゾール-2-イル基、ベンゾオキサゾール-2-イル基、キ
15 ノリン-2-イル基、キノリン-3-イル基、キノリン-4-イル基、
イソキノリン-1-イル基、イソキノリン-3-イル基、イソキノリン
-4-イル基、1, 3, 4-チアジアゾール-2-イル基、モルホリン
-4-イル基等である。

環Aにおいて好ましくはピリジル基(例えば、ピリジン-2-イル基、
20 ピリジン-3-イル基、ピリジン-4-イル基など)、ベンゾオキサゾ
ール-2-イル基、モルホリン-4-イル基、ベンゾイミダゾール-2
-イル基、ピリミジン-2-イル基、ピリミジン-4-イル基、チエニ
ル基(例えば、チオフェン-2-イル基、チオフェン-3-イル基など)、
フラン-2-イル基、フラン-3-イル基、ピロール-2-イル基、ピ
25 ロール-3-イル基、ピラゾール-3-イル基、チアゾリル基(例えば、
チアゾール-4-イル基、チアゾール-5-イル基など)、ベンゾイミ
ダゾール-2-イル基、ベンゾチオフェン-2-イル基、ベンゾフラン
-2-イル基等であり、より好ましくはピリジル基、チエニル基又はチ
アゾリル基であり、特に好ましくは、ピリジル基(ピリジン-4-イル

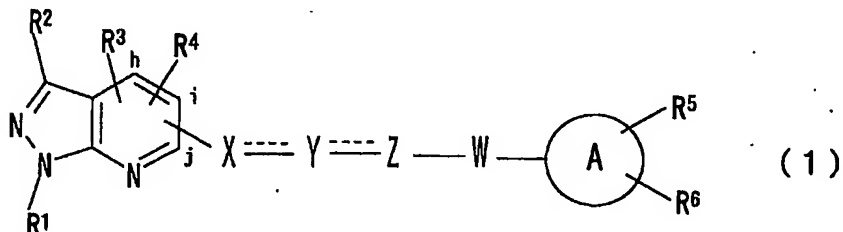
基)、チエニル基(チオフェン-2-イル基)、チアゾリル基(チアゾール-4-イル基)である。

R^5 および R^6 における「ヘテロ環残基」とは、ヘテロ環部が上記ヘテロ環残基と同義であり、かつ上記「置換されていてもよいアリール基」
5 で述べた置換基で置換されていてもよく、置換基の数および位置は特に限定されない。「ヘテロ環残基」としては、好ましくはピリジル基(例えば、ピリジン-2-イル基、ピリジン-3-イル基、ピリジン-4-イル基など)、チアゾリル基(例えば、チアゾール-4-イル基、チアゾール-5-イル基など)、チエニル基(チオフェン-2-イル基、チ
10 オフェン-3-イル基)等であり、特に好ましくは、ピリジル基(ピリジン-4-イル基)、チエニル基(チオフェン-2-イル基、チオフェン-3-イル基)であり、置換されたヘテロ環残基としては、例えば、クロロピリジル基、クロローメトキシピリジル基、ジクロロピリジル基等が挙げられる。

15 「ヘテロアリール C_{1-6} アルキル基」とは、ヘテロアリール部が上記ヘテロ環残基を意味し、かつアルキル部が1乃至6個の直鎖または分枝してもよいアルキル基であるヘテロアリールアルキル基であって、例えば、ピリジルメチル基(例えば、2-ピリジルメチル基、3-ピリジルメチル基、4-ピリジルメチル基等)、キノリニルメチル基(例えば、
20 2-キノリニルメチル基等)、インドリルメチル基(例えば、2-インドリルメチル基、3-インドリルメチル基等)、チオフェン-2-イルメチル基、チオフェン-3-イルメチル基、2-フラニルメチル基、3-フラニルメチル基、1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメチル基、ベンゾチアゾール-2-イルメチル基、2-(チオフェン-2-イル)
25 エチル基、2-(フラン-2-イル)エチル基等である。好ましくは、2-ピリジルメチル基、3-ピリジルメチル基、4-ピリジルメチル基、3-ピリジルエチル基、4-ピリジルエチル基等である。 R^{14} において好ましくは3-ピリジルエチル基(例えば、2-(ピリジン-3-イル)エチル基)である。

「製薬上許容される塩」とは、例えば塩酸塩、臭化水素酸塩、硫酸塩、リン酸塩又は硝酸塩等の各種無機酸付加塩；酢酸塩、プロピオン酸塩、コハク酸塩、グリコール酸塩、乳酸塩、リンゴ酸塩、シュウ酸塩、酒石酸塩、クエン酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、メタンスルホン酸塩、
 5 ベンゼンスルホン酸塩、p-トルエンスルホン酸塩、トシリ酸塩又はアスコルビン酸塩等の各種有機酸付加塩；アスパラギン酸塩、又はグルタミン酸塩等の各種アミノ酸との塩が含まれるが、これらに限定されるものではない。また、場合によっては、含水物、水和物あるいは溶媒和物であってもよい。

10 一般式 (1)



〔式中、各記号は前記〔1〕における定義と同じである〕
 で表されるピラゾロピリジン誘導体およびそのプロドラッグ並びにそれらの製薬上許容される塩（以下、特に限定しない限り、式（1）で表されるピラゾロピリジン誘導体およびそのプロドラッグ並びにそれらの製薬上許容される塩を、ピラゾロピリジン誘導体（1）という）は、スフィンゴシン-1-リン酸受容体（E d g - 5）に特異的に拮抗するため、
 15 スフィンゴシン-1-リン酸受容体である E d g - 5 が関連する疾患（例えば、動脈硬化症；腎臓、肺、肝臓、心臓、皮膚組織線維症；冠動脈血管攣縮；喘息；腎炎；神経障害；末梢神経障害；慢性関節リュウマチ；全身性ループスエリテマトーデス（S L E）；癌等）の優れた治療薬として有用である。
 20 スフィンゴシン-1-リン酸受容体（E d g - 5）拮抗剤は、通常医薬で行われている一般的な方法で、1剤又は複数の他の薬剤と併用することができる。スフィンゴシン-1-リン酸受容体（E d g - 5）拮抗

剤と併用可能な薬剤は種々あるが、例えば、肝疾患治療薬、降圧薬、強心薬などが挙げられ、これらの中でも、特に肝疾患治療薬、降圧薬又は強心薬と多剤併用することができる。それにより、更なる線維症治療薬（例えば、肝線維症、肺線維症、心臓線維症、皮膚線維症などの治療薬）

5 としての相乗効果が期待できる。スフィンゴシン-1-リン酸受容体(Edg-5)拮抗剤としては、本発明者らが見出したピラゾロピリジン誘導体(1)が併用によって特に優れた薬効を示す。

併用可能な肝疾患治療薬としては、例えば、免疫増強薬、肝庇護薬、肝機能改善薬、肝不全治療薬などが挙げられ、具体的にはインターフェ10 ロン（例えば、インターフェロン α 、インターフェロン β 、インターフェロン $\alpha-2a$ 、インターフェロン $\alpha-2b$ など）、グリチルリチン合剤、アミノエチルスルホン酸、グルクロン酸ナトリウム、プロトボルフィリンニナトリウム、ジクロロ酢酸ジイソプロピルアミン、チオプロニン、グルタチオン、ビタミンU、ポリエンホスファチジルコリン、分岐15 アミノ酸製剤、ラクトース、ラクチトール水和物などが挙げられ、中でもインターフェロン α 、インターフェロン β 、インターフェロン $\alpha-2a$ 、インターフェロン $\alpha-2b$ など）、グリチルリチン合剤が好ましい。但し、ピラゾロピリジン誘導体(1)と併用する「併用可能な肝疾20 患治療薬」が、ピラゾロピリジン誘導体(1)以外の上記薬剤であることは言うまでもない。

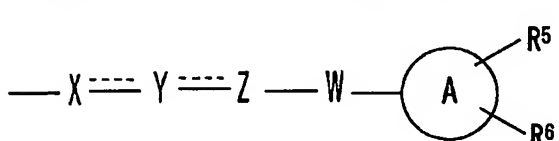
併用可能な降圧薬としては、例えば、ループ利尿薬、アンジオテンシン変換酵素(ACE)阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、Ca拮抗薬、 β 遮断薬、 α 、 β 遮断薬、 α 遮断薬等が挙げられ、具体的にはフロセミド徐放剤、カプトプリル、カプトプリル徐放剤、マレイン酸25 エナラプリル、アラセプリル、塩酸デラプリル、シラザプリル、リシノプリル、塩酸ベナゼプリル、塩酸イミダプリル、塩酸テモカプリル、塩酸キナプリル、トランドラプリル、ペリンドプリルエルブミン、ロサルタンカリウム、カンデサルタンシレキセチル、塩酸ニカルジピン、塩酸ニカルジピン徐放剤、ニルバジピン、ニフェジピン、ニフェジピン徐放

剤、塩酸ベニジピン、塩酸ジルチアゼム、塩酸ジルチアゼム徐放剤、ニソルジピン、ニトレンジピン、塩酸マニジピン、塩酸バルニジピン、塩酸エホニジピン、ベシル酸アムロジピン、フェロジピン、シルニジピン、アラニジピン、塩酸プロプラノロール、塩酸プロプラノロール徐放剤、

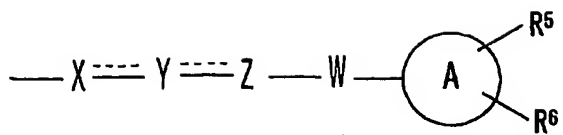
5 ピンドロール、ピンドロール徐放剤、塩酸インデノロール、塩酸カルテオロール、塩酸カルテオロール徐放剤、塩酸ブニトロロール、塩酸ブニトロロール徐放剤、アテノロール、塩酸アセブトロール、酒石酸メトプロロール、酒石酸メトプロロール徐放剤、ニブラジロール、硫酸ベンブトロール、ナドロール、塩酸チリソロール、カルベジロール、フマル酸ビソブロール、塩酸ベタキソロール、塩酸セリプロロール、マロン酸ボピンドロール、塩酸ベバントロール、塩酸ラベタロール、塩酸アロチノロール、塩酸アモスラロール、塩酸プラゾシン、塩酸テラゾシン、メシル酸ドキサゾシン、塩酸ブナゾシン、塩酸ブナゾシン徐放剤、ウラビジル、メシル酸フェントラミン等が挙げられる。

10 併用可能な強心薬としては、例えば、ジギタリス製剤、キサンチン系製剤、カテコールアミン系、PDEⅡ阻害薬等が挙げられ、具体的には、ジギトキシン、ジゴキシン、メチルジゴキシン、デスラノシド、ラナトシドC、プロスシラリジン、アミノフィリン、コリンテオフィリン、ジプロフィリン、プロキシフィリン、塩酸ドバミン、塩酸ドブタミン、ドカルパミン、アムリノン、塩酸オルブリノン、ミルリノン、デノバミン、クラテグスエキスなどが挙げられる。

15 20 当該ピラゾロピリジン誘導体(1)において、R³、R⁴および式



で表される置換基のピリジン環上の置換位置が、R³がh位、R⁴がi位、
25 および式



で表される置換基が j 位であるのが好ましい。

上記式 (1) における各記号の好ましい態様は、以下の通りである。

R¹において好ましくは C₁₋₆ アルキル基であり、特に好ましくはメチ

5 ル基である。

R²において好ましくは C₁₋₆ アルキル基であり、特に好ましくはメチ

ル基である。

R³において好ましくは C₁₋₆ アルキル基、ハロアルキル基又は C₃₋₇ シクロアルキル基であり、より好ましくは C₁₋₆ アルキル基であり、特

10 10 に好ましくはメチル基、イソプロピル基である。

R⁴において好ましくは水素原子である。

R⁵において好ましくは、水素原子、C₁₋₆ アルキル基、ハロゲン原子、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいヘテロ環残基又は C₂₋₁₂ アルコキシアルキル基であり、より好ましくは置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいヘテロ環残基又は C₂₋₁₂ アルコキシアルキル基であり、更に好ましくは、ハロゲン原子、ハロアルキル基、水酸基、ニトロ基、C₁₋₆ アルキル基、C₁₋₆ アルコキシ基、C₂₋₁₂ アルコキシアルキル基、-COOR¹⁵ 基 (ここで、R¹⁵ は、上記と同義である)、-NHCOR¹⁶ 基 (ここで、R¹⁶ は、上記と同義である)、-CONHR¹⁷ 基 (ここで、R¹⁷ は、上記と同義である)、C₁₋₆ アルキルチオ基、C₁₋₆ アルキルスルフィニル基、C₁₋₆ アルキルスルホニル基、スルファモイル基、-SO₂NHR¹⁸ 基 (ここで、R¹⁸ は、上記と同義である)、-SO₂N(R¹⁹)₂ 基 (ここで、R¹⁹ は、上記と同義である)、ジ(C₁₋₆ アルキル)アミノ基および置換されていてもよいアラルキルオキシ基からなる群より選ばれる少なくとも 1 つの置換基で置換されていてもよい、アリール基又はヘテロ環残基であるか、あるいは C₂₋₁₂ アルコキシアルキル基であり、更により好ましくは、

ハロゲン原子、ハロアルキル基、水酸基、C₁₋₆アルキル基、C₁₋₆アルコキシ基およびニトロ基からなる群より選ばれる少なくとも1つの置換基で置換されていてもよい、アリール基又はヘテロ環残基であるか、あるいはC₂₋₁₂アルコキシアルキル基である。

5 R⁶において好ましくは、水素原子、C₁₋₆アルキル基、C₁₋₆アルコキシ基、C₂₋₆アルキニル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ハロアルキル基、C₁₋₆アルキルアミノ基、ジ(C₁₋₆アルキル)アミノ基、アシル基、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいヘテロ環残基、C₂₋₁₂アルコキシアルキル基、アリールオキシ基又は

10 アラルキルオキシ基であり、より好ましくは、水素原子、C₁₋₆アルキル基、ハロゲン原子、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいヘテロ環残基又はC₂₋₁₂アルコキシアルキル基であり、更に好ましくは、ハロゲン原子、ハロアルキル基、水酸基、ニトロ基、C₁₋₆アルキル基、C₁₋₆アルコキシ基、C₂₋₁₂アルコキシアルキル基、-C

15 OOR¹⁵基(ここで、R¹⁵は、上記と同義である)、-NHCOR¹⁶基(ここで、R¹⁶は、上記と同義である)、-CONHR¹⁷基(ここで、R¹⁷は、上記と同義である)、C₁₋₆アルキルチオ基、C₁₋₆アルキルスルフィニル基、C₁₋₆アルキルスルホニル基、スルファモイル基、-SO₂NHR¹⁸基(ここで、R¹⁸は、上記と同義である)、-SO₂N

20 (R¹⁹)₂基(ここで、R¹⁹は、上記と同義である)、ジ(C₁₋₆アルキル)アミノ基および置換されていてもよいアラルキルオキシ基からなる群より選ばれる少なくとも1つの置換基で置換されていてもよい、アリール基又はヘテロ環残基であるか、あるいは水素原子、C₁₋₆アルキル基、ハロゲン原子又はC₂₋₁₂アルコキシアルキル基であり、更により

25 好ましくは、ハロゲン原子、ハロアルキル基、水酸基、C₁₋₆アルキル基、C₁₋₆アルコキシ基およびニトロ基からなる群より選ばれる少なくとも1つの置換基で置換されていてもよい、アリール基又はヘテロ環残基であるか、あるいは水素原子、C₁₋₆アルキル基、ハロゲン原子又はC₂₋₁₂アルコキシアルキル基である。

Xにおいて好ましくは $-N(R^9)$ -(ここで、 R^9 の好ましい例としては、水素原子又は C_{1-4} アルキル基であり、特に好ましくは水素原子である)、 $-O-$ 又は $-CH(R^{11})$ -(ここで、 R^{11} の好ましい例としては、水素原子又は C_{1-4} アルキル基であり、特に好ましくは水素原子である)、より好ましくは $-N(R^9)$ -(ここで、 R^9 の好ましい例としては、水素原子又は C_{1-4} アルキル基であり、特に好ましくは水素原子である)である。

Yにおいて好ましくは $-N(R^{12})$ -(ここで、 R^{12} の好ましい例としては、水素原子又は C_{1-6} アルキル基であり、特に好ましくは水素原子である)である。

Zにおいて好ましくは $-CO-$ 、 $-CS-$ 、 $-CH_2-$ 又は $-O-$ であり、特に好ましくは、 $-CO-$ である。

Wにおいて好ましくは $-N(R^{14})$ -(ここで、 R^{14} の好ましい例としては、水素原子又は C_{1-6} アルキル基であり、特に好ましくは水素原子である)である。

環Aにおいて好ましくはアリール基又はヘテロ環残基であり、特に好ましくは、フェニル基、ピリジル基(ピリジン-2-イル基、ピリジン-3-イル基又はピリジン-4-イル基)、チアゾリル基(チアゾール-4-イル基、チアゾール-5-イル基)又はチエニル基(チオフェン-2-イル基、チオフェン-3-イル基)である。

以下に本発明の化合物として好ましいものを挙げるが、これらの化合物は単なる例示であり、これらに限定されない。

$N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(2-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、$

$N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(5-メチル-4-フェニルチオフェン-2-イル]尿素、$

$N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジ$

ン-6-イル) アミノ] -N' - (5-クロロ-4-フェニルチオフェ
ン-2-イル) 尿素、
N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4
-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6- (3
5 -クロロ-4-フルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4
-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [3-クロロ-5- (ピ
リジン-4-イル) フェニル] 尿素、
N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4
10 -b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (4-クロロフェ
ニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジ
ン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3-クロロ-4-フルオロフ
エニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
15 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4
-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (5-メチル-4-フェ
ニルチオフェン-2-イル) 尿素、
N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジ
ン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (2-クロロフェニル) チアゾ
20 ル-4-イル] 尿素、
N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4
-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (2-クロロフェ
ニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジ
25 ヌ-6-イル) アミノ] -N' - [2- (4- (トリフルオロメチル)
フェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4
-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (4- (トリフル
オロメチル) フェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(4-ヒドロキシフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(4-ヒドロキシフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (4-フェニルチオフェン-2-イル) 尿素、

10 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (4-フェニルチオフェン-2-イル) 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-クロロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

15 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-クロロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(4-クロロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

20 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(4-クロロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(2-クロロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

25 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(2-クロロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(2-クロロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

ニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (4-フルオロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

5 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (4-フルオロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (4-tert-ブチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

10 10 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (4-tert-ブチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3, 5-ジクロロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

15 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3, 5-ジクロロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3, 5-ジクロロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

20 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (5-クロロ-4-フェニルチオフェン-2-イル) 尿素、

25 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (4-クロロフェニル) -5-メチルチアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-

- b] ピリジン-6-イル) アミノ] - N' - [2 - (4-クロロフェニル) - 5-メチルチアゾール-4-イル] 尿素、
 N - [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] - N' - [2 - (3-クロロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 5 N - [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] - N' - [2 - (3-クロロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N - [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] - N' - [2 - (3, 4-ジクロロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 10 N - [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] - N' - [2 - (4-ジクロロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N - [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] - N' - [2 - (3, 4-ジクロロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 15 N - [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] - N' - [2 - (4-メチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N - [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] - N' - [2 - (4-メチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 20 N - [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] - N' - [2 - (ピリジン-4-イル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N - [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] - N' - [2 - (ピリジン-4-イル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N - [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] - N' - [2 - (ピリジン-4-イル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 25 N - [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] - N' - [2 - (2-クロロ-6-メトキシピリジン-4-イル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(2-クロロ-6-メトキシピリジン-4-イル) チアゾール-4-イル] 尿素、
N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(4-エトキシフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(4-エトキシフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
10 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(3-クロロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、
N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(3-クロロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、
15 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3, 5-ジクロロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3, 5-ジクロロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
20 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(4-ニトロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(4-ニトロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
25 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(4-ニトロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3-ニトロフェニル) チアゾ

ール-4-イル] 尿素、
 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(3-メトキシフェニル)チアゾール-4-イル] 尿素、

5 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(3-メトキシフェニル)チアゾール-4-イル] 尿素、
 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(3-フルオロフェニル)チア

10 ゾール-4-イル] 尿素、
 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(3-フルオロフェニル)チアゾール-4-イル] 尿素、
 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジ

15 ン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(2-フルオロフェニル)チアゾール-4-イル] 尿素、
 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(2-フルオロフェニル)チアゾール-4-イル] 尿素、

20 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-クロロ-6-(チオフェン-2-イル)ピリジン-4-イル] 尿素、
 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-クロロ-6-(チオフェン-2-イル)ピリジン-4-イル] 尿素、

25 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(3-ニトロフェニル)チアゾール-4-イル] 尿素、
 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジ

ン-6-イル)アミノ]-N'-(5-クロロ-4-(4-クロロフェニル)チオフェン-2-イル]尿素、
N-[(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(5-クロロ-4-(4-クロロフェニル)チオフェン-2-イル]尿素、
5 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(5-クロロ-4-(2-クロロフェニル)チオフェン-2-イル]尿素、
N-[(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(5-クロロ-4-(2-クロロフェニル)チオフェン-2-イル]尿素、
10 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(5-クロロ-4-(3-クロロ-4-メトキシフェニル)チオフェン-2-イル]尿素、
N-[(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(5-クロロ-4-(3-クロロ-4-メトキシフェニル)チオフェン-2-イル]尿素、
15 N-[(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(5-クロロ-4-(3-クロロ-4-メトキシフェニル)チオフェン-2-イル]尿素、
N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(5-クロロ-4-(4-メチルフェニル)チオフェン-2-イル]尿素、
20 N-[(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(5-クロロ-4-(4-メチルフェニル)チオフェン-2-イル]尿素、
N-[(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(5-クロロ-4-(4-フルオロフェニル)チオフェン-2-イル]尿素、
25 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(5-クロロ-4-(4-フルオロフェニル)チオフェン-2-イル]尿素、
N-[(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(5-クロロ-4-(4-フルオロフェニル)チオフェン-2-イル]尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3, 4-ジフルオロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3, 4-ジフルオロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3-トリフルオロメチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

10 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3-トリフルオロメチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (2, 3, 5-トリフルオロ-4, 6-ジメトキシフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

15 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (2, 3, 5-トリフルオロ-4, 6-ジメトキシフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (2, 3, 5-トリフルオロ-4, 6-ジメトキシフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

20 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3-フルオロー-4-メチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3-フルオロー-4-メチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

25 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (4-ブロモフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (4-ブロモフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2 - (4-プロモフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N - [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2 - (3-クロロ-4-メトキシフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 5 N - [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2 - (3-クロロ-4-メトキシフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N - [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(2-フルオロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、
 10 N - [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(2-フルオロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、
 N - [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-(トリフルオロメチル)フェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 15 N - [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-(トリフルオロメチル)フェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N - [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-(トリフルオロフェニル)チオフェン-2-イル) 尿素、
 20 N - [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(3-クロロ-4-フルオロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、
 N - [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2 - (3, 5-ジフルオロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 25 N - [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2 - (3, 5-ジフルオロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [2-(2, 6-ジフルオロフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [2-(3-メチルフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [2-(3-メチルフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、

10 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [2-(3, 4-ジメチルフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [2-(4-エチルフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、

15 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [2-(4-エチルフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [2-(2-クロロピリジン-4-イル)チアゾール-4-イル]尿素、

20 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [2, 6-ビス(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、

25 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3, 4-ジフルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3, 4-ジフル

オロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(チオフェン-3-イル) ピリジン-4-イル] 尿素、

5 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(チオフェン-3-イル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3, 4-ジメチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

10 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(3, 4-ジフルオロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(3, 4-ジフルオロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、

15 N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3, 5-ジフルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

20 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3, 5-ジフルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-フルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

25 N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-フルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジ

ン-6-イル)アミノ]-N'-[3-クロロ-5-(ピリジン-4-イル)フェニル]尿素、

N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[3-(tert-ブトキシメチル)-5-メチルフェニル]尿素、

N-[(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[3-(tert-ブトキシメチル)-5-メチルフェニル]尿素、

N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[5-ブロモ-4-(メトキシメチル)チオフェン-2-イル]尿素、

N-[(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[5-ブロモ-4-(メトキシメチル)チオフェン-2-イル]尿素、

N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[5-クロロ-4-(メトキシメチル)チオフェン-2-イル]尿素、

N-[(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[5-クロロ-4-(メトキシメチル)チオフェン-2-イル]尿素、

N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-クロロ-6-(メトキシメチル)ピリジン-4-イル]尿素、

N-[(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-クロロ-6-(メトキシメチル)ピリジン-4-イル]尿素、

N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-クロロ-6-(4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-フェニルピリジン-4-イル] 尿素及び、
 5 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(4-フルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素。
 さらに、以下の化合物およびその塩が挙げられる。
 10 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3, 4, 5-トリフルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3, 4, 5-トリフルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 15 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(4-(ジメチルアミノ)フェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(4-(ジメチルアミノ)フェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 20 1H-6-[{2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル) ピリジン-4-イル}アミノカルボニル]アゾ-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(4-メチルチオフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 25 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(4-メチルチオフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(4-メチルチオフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

ン-6-イル)アミノ]-N'-[6-(4-(ベンゾイルアミノ)フェニル)-2-クロロピリジン-4-イル]尿素、
 N-[(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[6-(4-(ベンゾイルアミノ)フェニル)-2-クロロピリジン-4-イル]尿素、
 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[6-(4-(アセチルアミノ)フェニル)-2-クロロピリジン-4-イル]尿素、
 N-[(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[6-(4-(アセチルアミノ)フェニル)-2-クロロピリジン-4-イル]尿素、
 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(2, 6-ジクロロピリジン-4-イル)チアゾール-4-イル]尿素、
 N-[(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(2, 6-ジクロロピリジン-4-イル)チアゾール-4-イル]尿素、
 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[4-(3-アセチルアミノ-5-クロロフェニル)-5-クロロチオフェン-2-イル]尿素、
 N-[(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[4-(3-アセチルアミノ-5-クロロフェニル)-5-クロロチオフェン-2-イル]尿素、
 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[5-クロロ-4-(3-メトキシカルボニルフェニル)チオフェン-2-イル]尿素、
 N-[(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[5-クロロ-4-(3-メトキシカルボニルフェニル)チオフェン-2-イル]尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3- (アセチルアミノ) フェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

5 N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3- (アセチルアミノ) フェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3- (ベンゾイルアミノ) フェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

10 N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3- (ベンゾイルアミノ) フェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6- (4-メチルスルホニルフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

15 N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6- (4-メチルスルホニルフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6- (4-メチルスルフィニルフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

20 N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6- (4-メチルスルフィニルフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

N- [(1H-3, 4-ジメチル-1-フェニルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (2, 6-ジクロロピリジン-4-イル) 尿素、

25 N- [(1H-3, 4-ジメチル-1- (4-メチルフェニル) ピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (2, 6-ジ

クロロピリジン-4-イル) 尿素、
 N- [(1H-1-エチル-4-メチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (2, 6-ジクロロピリジン-4-イル) 尿素、
 5 N- [(1H-1-ベンジル-3, 4-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (2, 6-ジクロロピリジン-4-イル) 尿素、
 N- [(1H-3, 4-ジメチル-1- (2, 2, 2-トリフルオロエチル) ピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' -
 10 (2, 6-ジクロロピリジン-4-イル) 尿素、及び、
 N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (2-クロロ-6-フェニルピリジン-4-イル) 尿素。
 さらに、以下の化合物およびその塩が挙げられる。
 15 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (2-クロロ-6-プロピルピリジン-4-イル) 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3-クロロ-4-フルオロフェニル) -6-ヒドロキシピリジン-4-イル] 尿素、
 20 N- [(1H-1-ベンジル-4-イソプロビル-3-メチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6- (3-クロロ-4-フルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素
 、
 25 N- [(1H-1-ベンジル-4-イソプロビル-3-メチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3-クロロ-4-フルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロビル-3-メチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3-クロロ-4-フル

オロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1-ベンジル-4-イソプロピル-3-メチルピラゾロ
 [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (4-フ
 ルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 5 N- [(1H-4- (1-ベンジルオキシプロパン-2-イル) -1,
 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -
 N' - [2-クロロ-6- (3-クロロ-4-フルオロフェニル) ピリ
 ジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-3, 4-ジメチル-1-フェニルピラゾロ [3, 4-b
 10] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6- (3-ク
 ロロ-4-フルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-3, 4-ジメチル-1- (4-メチルフェニル) ピラゾ
 ロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ
 -6- (3-クロロ-4-フルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿
 15 素、
 N- [(1H-1-エチル-4-メチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジ
 ン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6- (3-クロロ-4
 -フルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-3, 4-ジメチル-1- (2, 2, 2-トリフルオロエ
 20 チル) ピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' -
 [2-クロロ-6- (3-クロロ-4-フルオロフェニル) ピリジン-
 4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3-ジメチル-4- (1-ヒドロキシプロパン-2
 -イル) ピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N'
 25 - [2-クロロ-6- (3-クロロ-4-フルオロフェニル) ピリジン-
 4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジ
 ン-6-イル) アミノ] -N' - (2-クロロ-6-シクロプロチルピリ
 ジン-4-イル) 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (2-クロロ-6-シクロブチルピリジン-4-イル) 尿素、

5 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (2-クロロ-6-シクロペンチルピリジン-4-イル) 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (2-クロロ-6-シクロペンチルピリジン-4-イル) 尿素、

10 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (2-クロロ-6-シクロヘキシルピリジン-4-イル) 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (2-クロロ-6-シクロヘキシルピリジン-4-イル) 尿素、

15 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (2-クロロ-6-シクロヘプチルピリジン-4-イル) 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (2-クロロ-6-シクロヘプチルピリジン-4-イル) 尿素、

20 N- [(1H-3-ベンジルオキシメチル-4-イソプロピル-1-メチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(4-(エチルアミノカルボニル)フェニル)チオフェン-2-イル] 尿素、

25 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-

– b] ピリジン-6-イル) アミノ] – N' – [5-クロロ-4- (4- (エチルアミノカルボニル) フェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、

5 N- [(1H-3, 4-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] – N' – [2-クロロ-6- (3-クロロ-4-フルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

10 N- [(1H-1-エチル-3, 4-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] – N' – [2-クロロ-6- (3-クロロ-4-フルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、および

15 N- [(1H-1, 3, 4, 5-テトラメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] – N' – [2-クロロ-6- (3-クロロ-4-フルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素。

ここでピラゾロピリジン誘導体(1)としては、場合によっては水和物又は溶媒和物であってもよく、またそのプロドラッグ及び代謝物についても包含されるものである。

「プロドラッグ」とは、薬物分子を化学的に修飾した誘導体でそれ自体は生理活性を示さず、投与後体内で、もとの薬物分子に復元薬効を示すものをいう。本発明における「プロドラッグ」とは、化学的又は代謝的に分解し得る基を有し、加水分解や加溶媒分解によって、又は生理的条件下での分解によって、医薬的に活性を示すピラゾロピリジン誘導体(1)の誘導体である。例えば、化合物の水酸基に対して、–CO-アルキル、–CO₂-アルキル、–CONH-アルキル、–CO-アルケニル、–CO₂-アルケニル、–CONH-アルケニル、–CO-アリール、–CO₂-アリール、–CONH-アリール、–CO-複素環、–CO₂-複素環、–CONH-複素環(該アルキル、アルケニル、アリール、複素環はハロゲン原子、アルキル基、水酸基、アルコキシ基、カルボキ

シ基、アミノ基、アミノ酸残基、 $-PO_3H_2$ 、 $-SO_3H$ 、 $-OP_2O_3H_2$ 、 $-OSO_3H$ 等で置換されてもよい。) や $-CO$ -ポリエチレングリコール残基、 $-CO_2$ -ポリエチレングリコール残基、 $-CO$ -ポリエチレングリコールモノアルキルエーテル残基、 $-CO_2$ -ポリエチレングリコールモノアルキルエーテル残基、 $-PO_3H_2$ 、糖類(例えばグルコース)、又はその他のプロドラッグ用として知られた高分子等が置換したものや、化合物のアミノ基に対して、 $-CO$ -アルキル、 $-CO_2$ -アルキル、 $-CO$ -アルケニル、 $-CO_2$ -アルケニル、 $-CO_2$ -アリール、 $-CO$ -アリール、 $-CO$ -複素環、 $-CO_2$ -複素環(該アルキル、アルケニル、アリール、複素環は、ハロゲン原子、アルキル基、水酸基、アルコキシ基、カルボキシ基、アミノ基、アミノ酸残基、 $-PO_3H_2$ 、 $-SO_3H$ 、 $-OP_2O_3H_2$ 、 $-OSO_3H$ 等で置換されてもよい。) や $-CO$ -ポリエチレングリコール残基、 $-CO_2$ -ポリエチレングリコール残基、 $-CO$ -ポリエチレングリコールモノアルキルエーテル残基、 $-CO_2$ -ポリエチレングリコールモノアルキルエーテル残基、 $-PO_3H_2$ 、糖類(例えばグルコース)、又はその他のプロドラッグ用として知られた高分子等が置換したもの、あるいは化合物のカルボキシ基に対して、アルコキシ基、アリールオキシ基(該アルコキシ基、アリールオキシ基はハロゲン原子、アルキル基、水酸基、 $-CO_2$ 基、カルボキシ基、アミノ基、アミノ酸残基、 $-PO_3H_2$ 、 $-SO_3H$ 、 $-OP_2O_3H_2$ 、 $-OSO_3H$ 等で置換されてもよい。) やポリエチレングリコール残基、ポリエチレングリコールモノアルキルエーテル残基、糖類(例えばグルコース)、又はその他のプロドラッグ用として知られた高分子等が置換したものが挙げられる。

これらのプロドラッグは当該分野で用いられている自体公知の手段、例えばエステル化、アシル化、アルコキシカルボニル化等により製造することができる。

本発明を肝線維症等の治療薬として用いる場合、全身的或いは局所的に、経口若しくは非経口で投与される。投与量は年齢、体重、症状、治

療効果等により異なるが、通常成人一人当たり、1回に10mg乃至1gの範囲で、1日1回乃至数回が投与される。

ピラゾロピリジン誘導体(1)は、経口投与のための固体組成物及び液体組成物、又は非経口投与のための注射剤等の製剤とするために適当

5. な希釈剤、分散剤、吸着剤、溶解剤等を混合することができる。

また、ピラゾロピリジン誘導体(1)はヒトはもちろんのこと、ヒト以外の動物、特に哺乳動物(例えば、例、サル、ヒツジ、ウシ、ウマ、

イヌ、ネコ、ウサギ、ラット、マウス等)の線維症(例えば、腎線維症、肺線維症、肝線維症、心臓線維症、皮膚線維症等)、動脈硬化症、冠動

10 脈血管攣縮、喘息、腎炎、神経障害、末梢神経障害、慢性関節リュウマチ、全身性ループスエリテマトーデス(SLE)、癌等の治療及び予防にも用いることができる。

次に、ピラゾロピリジン誘導体(1)の一般製造方法を説明するが、ピラゾロピリジン誘導体(1)の製造方法はこれに限定されるものでは

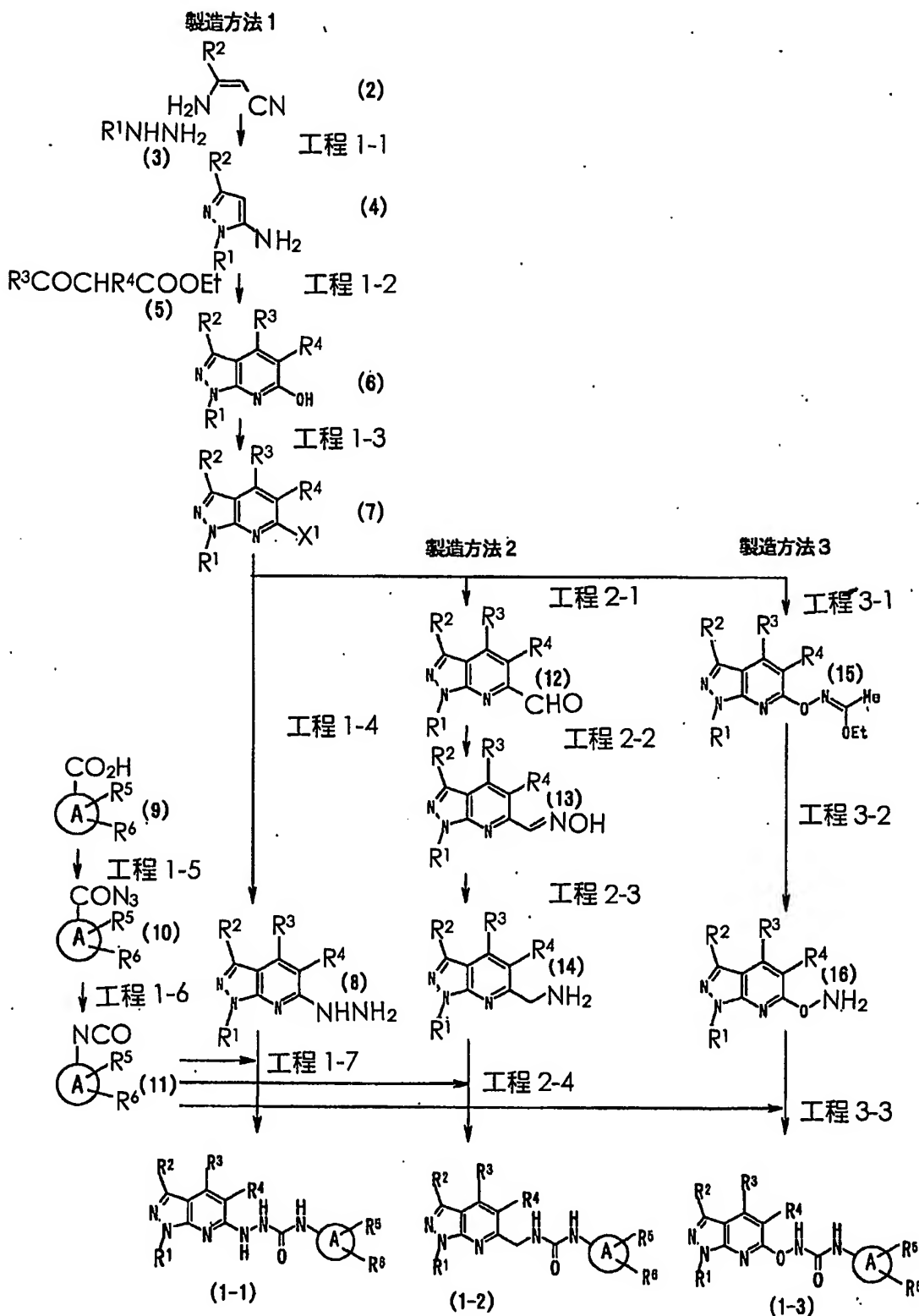
15 ない。

また、後述の反応を行う際に、当該部位以外の官能基については必要に応じてあらかじめ保護しておき、適当な段階においてこれを脱保護してもよい。

更に、各工程において、反応は通常行われる方法で行えばよく、単離

20 精製は結晶化、再結晶化、カラムクロマトグラフィー、分取HPLC等の慣用される方法を適宜選択し、または組み合わせて行えばよい。

製造方法 1 乃至 3



(式中、R¹、R²、R³、R⁴、R⁵、R⁶及び環Aは前記〔1〕における定義と同じであり、X¹はハロゲン原子である)

製造方法1：一般式(1)の(X、Y、Z、W)が、(-NH-、-NH-、-CO-、-NH-)、(-O-、-CH₂-、-CO-、-NH-)、(-NH-、-NH-、-CO-、単結合)、(-NH-、-NH-、-CO-、-NH-)、(-NH-、-NH-、-CO-、-CONH-)、(-NH-、-NH-、-CO-、-CH₂-)、(-NH-、-NH-、-CO-、-NH-)、(-NH-、-NH-、-CO-、-O-)、(-CH=、=CH-、-CO-、-NH-)及び(-CH₂-、-CH₂-、-CO-、-NH-)である化合物の製造方法

工程1-1

文献(J. Heterocycl. Chem. 11, 423(1974))と同様の方法で、一般式(2)で表される化合物と一般式(3)で表される化合物を、アルコール系溶媒(例えば、メタノール、エタノール、イソプロパノール等)中で加熱還流することによって、一般式(4)で表される化合物を得ることができる。

また、一般式(4)で表される化合物は、Helv. Chim. Acta 16, 306 (1958)、Angew. Chem. 86, 237(1974)又は特開平5-140113号公報に開示された方法によっても同様に得ることができる。

なお、得られた化合物は単離することなく、次工程に用いることができる。

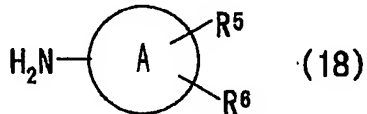
工程1-2

酸性触媒(例えば、硫酸、塩酸、蟻酸、酢酸、プロピオン酸、トシリ酸又はメタンスルホン酸等)の存在下、一般式(4)で表される化合物と一般式(5)で表される化合物を加熱還流下で反応させることによって、一般式(6)で表される化合物を得ることができる。具体的には、例えば、一般式(5)で表される化合物と酸性触媒との混合物に、一般

式(4)で表される化合物を添加し、加熱攪拌する。

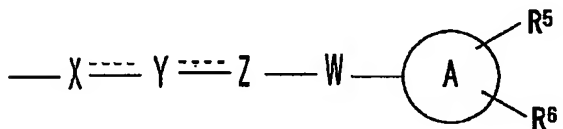
ここで、本発明の化合物が、 $X = -O-$ 、 $Y = -CH_2-$ 、 $Z = -C$
 $O-$ 、 $W = -NH-$ である場合、工程1-2の終了後に、一般式(6)
 で表される化合物を一般式： X^1CH_2COOMe で表されるハロゲン酸

5 酸誘導体と反応させ、メトキシ基を脱保護し、一般式(18)

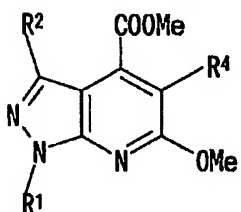


で表される化合物と反応させることにより、目的の化合物($X = -O-$ 、 $Y = -CH_2-$ 、 $Z = -CO-$ 、 $W = -NH-$ である)を得ることができる。

10 下式

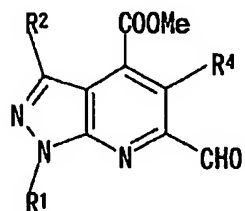


で表される置換基がピリジン環のh位に置換している化合物の場合、一般式(4)で表される化合物に、一般式(5)で表される化合物(但し、 R^3 がアルコキシカルボニル基の場合)を反応させ、一般式



15

で表される化合物とし、更にこの化合物を酸化することにより、一般式



で表される化合物を得、この化合物を後述の製造方法 2-2 乃至 2-4 と同様な反応に付すことにより、目的化合物を得ることができる。

工程 1-3

5 非プロトン性溶媒（例えば、テトラヒドロフラン、1, 4-ジオキサン、ベンゼン、トルエン、アニソール、アセトニトリル、N, N-ジメチルホルムアミド等）中、ラジカルスカベンジャー（例えば、ベンゼン、トルエン、アニソール等）の存在下又は非存在下、一般式（6）で表される化合物を、オキシハロゲン化リン（例えば、オキシ塩化リン、オキシ臭化リン等）又はハロゲン化リン（例えば、三塩化リン、五臭化リン等）と反応させることによって、一般式（7）で表される化合物を得ることができる。具体的には、例えば、オキシハロゲン化リン又はハロゲン化リンの反応溶媒の溶液に、一般式（6）で表される化合物を添加し、加熱攪拌する。

15 工程 1-3 の終了後、得られた一般式（7）で表される化合物を後述の製造方法 4-1 と同様の反応（但し、ジアミン化合物の代わりにアクリル酸誘導体を反応させる）に付した後、脱保護反応を行い、更に後記一般式（18）で表される化合物と反応させることにより、-X=Y- が-CH=CH- である化合物を得ることができる。また、得られた化合物を還元することにより、-X-Y- が-CH₂-CH₂- の化合物を得ることができる。

工程 1-4

20 極性溶媒（例えば、メタノール、エタノール、イソプロパノール、ジメチルスルホキシド等）中、一般式（7）で表される化合物をヒドラジン化合物（例えば、ヒドラジン等）と加熱還流下に反応させることにより、一般式（8）で表される化合物を得ることができる。具体的には、例えば、ヒドラジン化合物の反応溶媒の溶液に、一般式（7）で表される化合物を添加し、加熱攪拌する。

工程 1-5

25 非プロトン系溶媒（例えば、酢酸エチル、クロロホルム、ジクロロメ

タン、アセトニトリル、テトラヒドロフラン等) 中、塩基(例えば、トリエチルアミン、ピリジン等)の存在下、一般式(9)で表される化合物をアジド化剤(例えば、ジフェニルホスホリルアジド(DPPA)、水素化ナトリウム等)と反応させることにより、一般式(10)で表される化合物を得ることができる。具体的には、例えば、一般式(9)で表される化合物と塩基との反応溶媒の溶液に、アジド化剤を添加し、攪拌する。

また、一般式(10)で表される化合物は、一般式(9)で表される化合物を酸無水物または酸ハライドに導いた後、これにアジド化剤を作用させることによっても得ることができる。更に、一般式(9)で表される化合物をヒドラジドに導いた後、ジアゾ化することによっても得ることができる。

一般式(9)で表される化合物は、市販品を用いるか、或いは、例えば、下記A.乃至O.の方法で合成したものを用いることができる。

15 A.一般式(9)で表される化合物(カルボン酸誘導体)は、そのエステル誘導体を酸性またはアルカリ性加水分解することにより得ることができる。

B.アルコキシアルキル安息香酸(安息香酸のフェニル基に任意の置換基を有していてもよい)が所望の場合には、たとえば、文献 *Helv. Ch 20 im. Acta, 79 (1996) 1967* 記載の方法に準じて、アルキル安息香酸エステル(安息香酸のフェニル基に任意の置換基を有していてもよい)をN-ハロゲノスクシンイミドと、ギ酸メチル、ギ酸エチル、酢酸エチル等のエステル系溶媒; または四塩化炭素等の溶媒下、光または2,2'-アゾビスイソブチロニトリル触媒存在下、加熱下反応させる。

25 得られたハロゲノアルキル安息香酸エステルを、メタノール、tert-ブタノール等のアルコール系溶媒; テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル系溶媒; またはN, N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の溶媒下で金属アルコキシド等の求核剤と室温または加熱下反応させる。得られたアルコキシアルキル安息香酸エステルをA.

の方法に付すことにより、所望のアルコキシアルキル安息香酸を得ることができる。

C. 2-ハロゲノ-6-アルコキシピリジン-4-カルボン酸が所望の場合には、2, 6-ジハロゲノピリジン-4-カルボン酸を、メタノール等のアルコール系溶媒；テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル系溶媒；またはN, N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、トルエン等の溶媒下で、金属アルコキシド等の求核剤と室温または加熱下反応させることにより、所望の2-ハロゲノ-6-アルコキシピリジン-4-カルボン酸を得ることができる。

10 D. 2-ハロゲノ-6-アリールピリジン-4-カルボン酸が所望の場合には、対応するアリール基（アリール基に任意の置換基を有してもよい）を持つメチルケトンを、メタノール、エタノール等のアルコール系溶媒；テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル系溶媒；アセトン等のケトン系溶媒；またはN, N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、トルエン等の溶媒下、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、水素化ナトリウム等の強塩基存在下でジエチルシュウ酸等のシュウ酸エステルと反応させ、 α , γ -ジケトカルボン酸エステルを得る。この α , γ -ジケトカルボン酸エステルをメタノール、エタノール等のアルコール系溶媒；テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル系溶媒；アセトン等のケトン系溶媒；またはN, N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、トルエン等の溶媒下、トリエチルアミン、ピペリジン、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム等の塩基存在下で、シアノアセトアミドと加熱下反応させる。得られた2-ヒドロキシ-3-シアノ-6-アリールピリジン-4-カルボン酸エステルを、濃塩酸、硫酸等の強酸で加熱下、脱シアノ化およびエステルの加水分解を行うことにより、2-ヒドロキシ-6-アリールピリジン-4-カルボン酸が得られる。2-ヒドロキシ-6-アリールピリジン-4-カルボン酸を、トリエチルアミン、ジメチルアニリン、テトラアルキルアンモニウムハライド、N, N-ジメチルホルムアミド等の触媒存在下、オキ

25

シ塩化リン、三塩化リン、五塩化リン、オキシ臭化リン、三臭化リン、五臭化リン、チオニルクロリド等のハロゲン化剤と加熱下反応させることにより、所望の2-ハロゲノ-6-アリールピリジン-4-カルボン酸を得ることができる。

5 E. 2-アルキルまたはアリールチアゾール-4-カルボン酸が所望の場合には、対応するアルキルまたはアリール基（任意の置換基で置換されていてもよい）を持つチオアミドを、 α -ケト- β -ハロゲノカルボン酸エステルとメタノール、エタノール等のアルコール系溶媒；テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル系溶媒；またはN, N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、トルエン等の溶媒下で加熱することにより、2-アルキルまたはアリールチアゾール-4-カルボン酸エステルを得る。得られた2-アルキルまたはアリールチアゾール-4-カルボン酸エステルをA.の方法に付すことにより、所望の2-アルキルまたはアリールチアゾール-4-カルボン酸を得ることができる。

10 15 F. チオフェン-2-カルボン酸誘導体が所望の場合には、対応する2-ヒドロチオフェンを、ヘキサン等の炭化水素系溶媒；テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル系溶媒；またはジメチルスルホキシド等の溶媒下、ブチルリチウム、金属ナトリウム等の強塩基で、冷却下、2-メタルチオフェンを生成させる。これに二酸化炭素を加えることにより、所望のチオフェン-2-カルボン酸誘導体を得ることができる。

20 また、2-ホルミルチオフェン誘導体が入手可能な場合には、アルカリ性水溶液下、硝酸銀または弱塩基性水溶液下、2-ホルミルチオフェン誘導体に亜塩素酸ナトリウムを作用させることによっても得ることができる。

25 G. チオフェン-3-カルボン酸誘導体が所望の場合には、対応する3-ホルミルチオフェン誘導体に、アルカリ性水溶液下、硝酸銀または弱塩基性水溶液下、亜塩素酸ナトリウムを作用させることによって得ることができる。

H. 2-ハロゲノチオフェン-4-カルボン酸誘導体が所望の場合に

は、対応する 2-ヒドロチオフェン-4-カルボン酸またはそのエステルに、スルフリルクロリド、過臭化水素ピリジニウム等のハロゲン化剤を作用させることにより、2-ハロゲノチオフェン-4-カルボン酸またはそのエステルを得る。エステルを用いた場合には、A. の方法に付すことにより、所望の 2-ハロゲノチオフェン-4-カルボン酸誘導体を得ることができる。

I. 2-ホルミルチオフェン-4-カルボン酸が所望の場合には、H. の方法で得られた 2-ハロゲノチオフェン-4-カルボン酸誘導体に F. の反応条件を用い、二酸化炭素の代わりに N, N-ジメチルホルムアミドを使用すれば得ることができる。

J. 2-(ジフルオロメチル)チオフェン-4 または 5-カルボン酸が所望の場合には、対応する 2-ホルミルチオフェン-4 または 5-カルボン酸エステル誘導体に、ジエチルアミノ硫黄トリフルオロリドを作用させて、得られた 2-(ジフルオロメチル)チオフェン-4 または 5-カルボン酸エステル誘導体を A. の方法に付すことにより得ることができる。

K. 2, 5-ジ置換チオフェン-3-カルボン酸が所望の場合には、対応する 2, 5-ジ置換チオフェンに、オキシ塩化リン等のハロゲン化剤の存在下、加熱下、N, N-ジメチルホルムアミドを作用させ、2, 5-ジ置換-3-ホルミルチオフェンを得る。得られた 2, 5-ジ置換-3-ホルミルチオフェンを G. の方法に付すことにより、所望の 2, 5-ジ置換チオフェン-3-カルボン酸を得ることができる。

L. 5-メチル-4-フェニルチオフェン-2-カルボン酸が所望の場合には、対応の 5-メチルチオフェン-2-カルボン酸のカルボキシル基をエステル化してメチル基などのアルキル基で保護し（例えば、炭酸カリウム等の塩基の存在下でヨウ化メチルと反応させる方法などを用いる）、次いで、4 位を Br 等のハロゲン原子でハロゲン化し（例えば、N-クロロスクシンイミド、N-ブロモスクシンイミド、塩素ガス又は過臭化水素ピリジニウム等を作用させる方法などを用いる）、4-ハロ

—5—メチルチオフェン—2—カルボン酸アルキルを得る。続いて、ジメトキシエタン (DME)、トルエン、メタノール、エタノール、N, N—ジメチルホルムアミドなどおよびそれらの混合溶媒中、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム (Pd (PPh₃)₄) などのパラジウム触媒を用いて、フッ化セシウム、K₃PO₄又は炭酸ナトリウムの存在下、得られた4—ハロー—5—メチルチオフェン—2—カルボン酸アルキルをフェニルホウ酸（このフェニル基は任意の置換基で置換されてもよい）と反応させて、5—メチル—4—フェニルチオフェン—2—カルボン酸アルキルを得る。得られた5—メチル—4—フェニルチオフェン—2—カルボン酸アルキルをA. の方法に付すことにより、所望の5—メチル—4—フェニルチオフェン—2—カルボン酸を得ることができる。

M. 5—クロロ—4—フェニルチオフェン—2—カルボン酸が所望の場合には、DME、トルエン、メタノール、エタノール、N, N—ジメチルホルムアミドなどおよびそれらの混合溶媒中、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム、炭酸ナトリウムの存在下、4—プロモチオフェン—2—アルデヒドをフェニルホウ酸（このフェニル基は任意の置換基で置換されてもよい）と反応させて、4—フェニルチオフェン—2—アルデヒドを得る。得られた4—フェニルチオフェン—2—アルデヒドを酸化して（例えば、アセトニトリル—水又はジオキサン—水溶媒中、リン酸二水素ナトリウムの存在下で過酸化水素水又は硫酸アミドを添加し、亜塩素酸ナトリウムを添加する方法などの酸化反応を用いる）、4—フェニルチオフェン—2—カルボン酸を得る。L. に記載の方法と同様に、カルボキシル基をアルキル基で保護する。得られた4—フェニルチオフェン—2—カルボン酸アルキルの5位に塩素を導入（例えば、アセトニトリル、四塩化炭素又はベンゼン中、氷冷下で塩化スルフリル、N—クロロスクシンイミド、チオニルクロリド又は塩素ガス等を添加）して、5—クロロ—4—フェニルチオフェン—2—カルボン酸アルキルを得る。例えば、上記L. に記載のように加水分解して、目的の5—ク

ロロ-4-フェニルチオフェン-2-カルボン酸を得ることができる。

また、L. およびM. に記載の方法と同様にして、4-アリールチオフェン-2-カルボン酸を得ることができる（チオフェン4位のアリール基は、任意の置換基で置換されていてもよい）。

5 N. 3-クロロ-5-(ピリジン-4-イル) 安息香酸が所望の場合は、例えば、3, 5-ジクロロ安息香酸をナトリウムメトキシドで処理して3-クロロ-5-メトキシ安息香酸とし、次いで、カルボキシル基にアルキル基等の保護基を導入する。三臭化ホウ素を用いて5位のアルキル保護基のみを脱保護し、その後、ピリジン等の塩基の存在下に無水

10 トリフルオロメタンスルホン酸を添加することで5位の水酸基をトリフラート化する。トリフラート化物を例えば、1, 4-ジオキサン、ジメトキシエタン、ジメチルホルムアミド又はトルエンなどの溶媒中、リン酸三カリウム又はフッ化セシウム等の存在下、塩化パラジウムビスジフェニルホスフィノフェロセン塩化メチレン錯体等のパラジウム触媒を用

15 いて、4-(4, 5, 5-テトラメチル-1, 3, 2-ジオキサンポロラン-2-イル) ピリジンと反応させることで3-クロロ-5-(ピリジン-4-イル) 安息香酸アルキルを得る。3-クロロ-5-(ピリジン-4-イル) 安息香酸アルキルをA. の方法に付すことにより3-クロロ-5-(ピリジン-4-イル) 安息香酸を得ることができる。

20 O. 1または2-アルキルピラゾール-3-カルボン酸が所望の場合には、対応するピラゾール-3-カルボン酸エステルを、メタノール等のアルコール系溶媒；テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル系溶媒；アセトン等のケトン系溶媒；またはN, N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の溶媒下、トリエチルアミン、ピペリジン、

25 炭酸カリウム、炭酸ナトリウム等の塩基存在下で、ヨウ化メチル等のハロゲン化アルキルと室温または加熱下反応させることにより、1-アルキルピラゾール-3-カルボン酸エステルと2-アルキルピラゾール-3-カルボン酸エステルとの混合物で得られる。得られた混合物を分離精製した後、それぞれA.の方法に付すことにより、所望の1または2-

アルキルピラゾール-3-カルボン酸を得ることができる。

A. 及至O. に記載の方法は、一般式(9)で表される化合物を調製するための単なる例示であり、これらに限定されない。従って、当業者ならば、A. 及至O. に記載の方法を参照または改変し、また、当該分5 野で周知の技術と組み合わせることによって、一般式(9)で表される様々な化合物を調製することができることを理解する。

工程1-6

10 非プロトン性溶媒（例えば、酢酸エチル、クロロホルム、ベンゼン、トルエン等）中、一般式(10)で表される化合物を加熱攪拌することにより、クルチウス転位が生じ、一般式(11)で表される化合物を得ることができる。具体的には、例えば、一般式(10)で表される化合物の反応溶媒の溶液を加熱攪拌する。

15 また、一般式(11)で表される化合物は、後述の一般式(18)で表される化合物に、ホスゲン誘導体（例えば、ホスゲン、ジホスゲン等）を作用させることによっても得ることができる。

なお、一般式(11)で表される化合物は単離することなく、次工程に用いることができる。

工程1-7

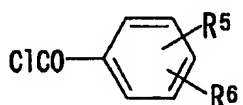
20 非プロトン性溶媒（例えば、テトラヒドロフラン（THF）、1,4-ジオキサン、ベンゼン、トルエン、アセトニトリル、N,N-ジメチルホルムアミド等）中、一般式(8)で表される化合物を一般式(11)で表される化合物と反応させることにより、目的化合物の一つである一般式(1-1)で表される化合物を得ることができる。具体的には、例えば、一般式(11)で表される化合物の反応溶媒の溶液に一般式(8)25 で表される化合物の反応溶媒の溶液を添加して、攪拌する。

また、一般式(1-1)で表される化合物とWが異なる化合物は、以下のような製造方法で製造することができる。

Wが単結合であり、かつ環Aがピリジル基である一般式(1)の化合物は、非プロトン性溶媒（例えば、テトラヒドロフラン、1,4-ジオ

キサン、ベンゼン、トルエン、アセトニトリル、N, N-ジメチルホルムアミド等) 中、一般式(8)で表される化合物を一般式(10)で表される化合物(但し、環Aはピリジル基である)と反応させることにより得ることができる。

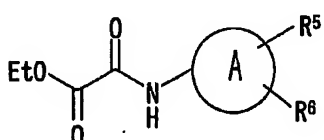
5 Wが単結合であり、かつ環Aがフェニル基である一般式(1)の化合物は、非プロトン性溶媒(例えば、テトラヒドロフラン、ベンゼン、クロロホルム、N, N-ジメチルホルムアミド等)中、塩基(例えば、ピリジン、トリエチルアミン等)の存在下、一般式(8)で表される化合物を一般式



10

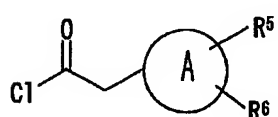
で表される化合物と反応させることにより得ることができる。

Wが-CO-NH-である一般式(1)の化合物は、反応溶媒(例えば、テトラヒドロフラン、1, 4-ジオキサン、ベンゼン、トルエン、メタノール等)中、塩基(例えば、水酸化ナトリウム、水酸化リチウム、水素化ナトリウム、水素化リチウム、ナトリウムメチラート等)の存在下、一般式(8)で表される化合物を、一般式



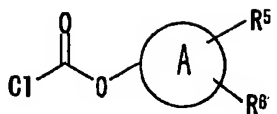
で表される化合物と反応させることにより得ることができる。

Wが-CH₂-である一般式(1)の化合物は、一般式



20

を、Wが-O-である一般式(1)の化合物は、一般式



を、一般式（8）で表される化合物とそれぞれ反応させることにより得
ることができる。

また、 $-X-Y-$ が $-NH-NH-$ であり、かつ Z 及び W が単結合で
5 ある一般式（1）の化合物は、一般式（8）で表される化合物を反応性
の高いヘテロアリールハライド（例えば、2-ハロゲノベンズイミダゾ
ール等）と反応させることにより得ることができる。

その他に、 $-X=Y-$ が $-N=N-$ であり、かつ $-Z-W-$ が $-CO$
-NH-である一般式（1）の化合物は、非水溶媒又は含水溶媒中、塩
10 基（例えば、ピリジン、水酸化ナトリウム等）の存在下、一般式（1-
1）で表される化合物に酸化剤（例えば、N-プロモスクシンイミド、
臭素等）を作用させることにより得ることができる。

また、一般式（11）で表される化合物の代わりに、一般式（19）
で表される化合物およびその等価体を用いても、工程1-7を行うこと
15 ができる。例えば、アミノジクロロピリミジンに、ブチルリチウム、水
素化ナトリウム等の強塩基を作用させた後、トリホスゲンでクロロホル
ミル化を行うことにより、一般式（19）で表される化合物の等価体が
得られる。一般式（19）で表される化合物またはその等価体を、化合
物（8）と反応させることにより、化合物（1-1）を得ることができる
20 る。

製造方法2：一般式（1）の（X、Y、Z、W）が、 $(-CH_2-)$ 、
 $(-NH-)$ 、 $(-CO-)$ 、 $(-NH-)$ 、 $(-CH_2-)$ 、 $(-O-)$ 、 $(-CO-)$ 、
 $(-NH-)$ 及び $(-CH=)$ 、 $(=N-)$ 、 $(-O-)$ 、 $(-CO-)$ 又は $(CONH-)$
である化合物の製造方法

25 工程2-1

非プロトン性溶媒（例えば、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン、ジエチルエーテル、ヘキサン等）中、強塩基（例えば、n-ブチル

リチウム、*t* *e* *r* *t*—ブチルリチウム、*s* *e* *c*—ブチルリチウム等) 又はアルカリ金属(例えば、金属リチウム等)の存在下、ホルミル化剤(例えば、N, N-ジメチルホルムアミド、ホルミルビペリジン、ヘキサメチレンテトラミン等)により一般式(7)で表される化合物をホルミル化することにより、一般式(12)で表される化合物を得ることができる。具体的には、例えば、一般式(7)で表される化合物の反応溶媒の溶液に、強塩基又はアルカリ金属を添加した後、ホルミル化剤を添加し、加熱攪拌する。

工程2-1の終了後、得られた一般式(12)で表される化合物を還元剤(例えば、水素化ホウ素ナトリウム等)で還元後、これを一般式(11)で表される化合物と反応させることにより、Xが—CH₂—、Yが—O—、Zが—CO—、Wが—NH—である一般式(1)の化合物を得ることができる。

工程2-2

15 極性溶媒(例えば、メタノール、エタノール、イソプロパノール、1,4-ジオキサン、テトラヒドロフラン等)又はその水との混合溶媒中、塩基(例えば、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化ナトリウム、ピリジン等)の存在下、一般式(12)で表される化合物をヒドロキシルアミン類化合物(例えば、ヒドロキシルアミン塩酸塩等)と反応させることにより、一般式(13)で表される化合物を得ることができる。具体的には、例えば、一般式(12)で表される化合物と塩基との反応溶媒の溶液を攪拌する。

20 工程2-2の終了後、塩基(例えば、ピリジン、トリエチルアミン等)の存在下、得られた一般式(13)で表される化合物を、アシルハライド又は一般式(11)で表される化合物と反応させることにより、Xが—CH=、Yが=N—、Zが—O—、Wが—CO—又は—CONH—である化合物を得ることができる。

工程2-3

一般式(13)で表される化合物を常法で還元することにより、一般

式(14)で表される化合物を得ることができる。還元方法としては種々挙げられ、例えば、(1)酸溶媒(例えば、酢酸等)中、還元剤(例えば、亜鉛、鉄等)により；(2)アルコール性溶媒(例えば、メタノール、エタノール等)中、金属ナトリウム、酸化白金等により；(3)アルコール性溶媒中、クロロホルムの存在下、酸化白金等により、還元する方法が挙げられる。具体的には、例えば、一般式(13)で表される化合物と還元剤を、酸溶媒に懸濁させて攪拌する。

工程2-4

工程1-7と同様にして、一般式(14)で表される化合物と一般式(11)で表される化合物を反応させることにより、目的化合物の一つである一般式(1-2)で表される化合物を得ることができる。

製造方法3：一般式(1)のXが-O-、Yが-NH-、Zが-CO-、Zが-NH-である化合物の製造方法

工程3-1

15 極性溶媒(例えば、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン、ベンゼン、トルエン、メタノール、N,N-ジメチルホルムアミド等)中、強塩基(例えば、tert-ブトキシカリウム、ナトリウムメトキシド、水酸化ナトリウム、水酸化リチウム、水素化ナトリウム、水素化リチウム、n-ブチルリチウム等)の存在下、一般式(7)で表される化合物20をN保護ヒドロキシアミン化合物(例えば、エチルN-ヒドロキシアセチミデート等)と反応させることにより、一般式(15)で表される化合物を得ることができる。具体的には、例えば、N保護ヒドロキシアミン化合物の反応溶媒の溶液に、強塩基を添加後、一般式(7)で表される化合物を添加して攪拌する。

25 工程3-2

極性溶媒(例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン等)又はその水との混合溶媒中、酸(例えば、塩酸、硫酸、リン酸等)を用いて、一般式(15)で表される化合物を加水分解することにより、一般式(16)で表される化合物を得ることができる。具体的には、例え

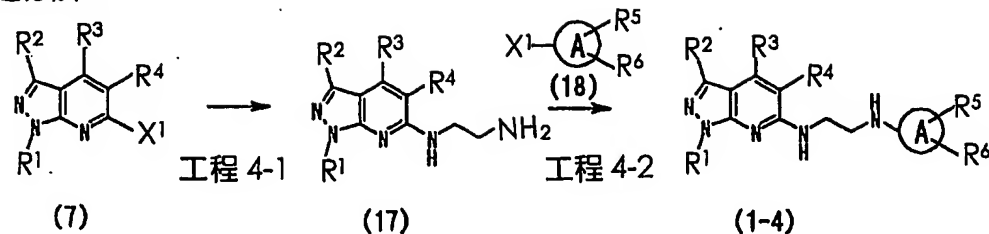
ば、一般式（15）で表される化合物の反応溶媒の溶液に、酸を添加して攪拌する。

工程 3-3

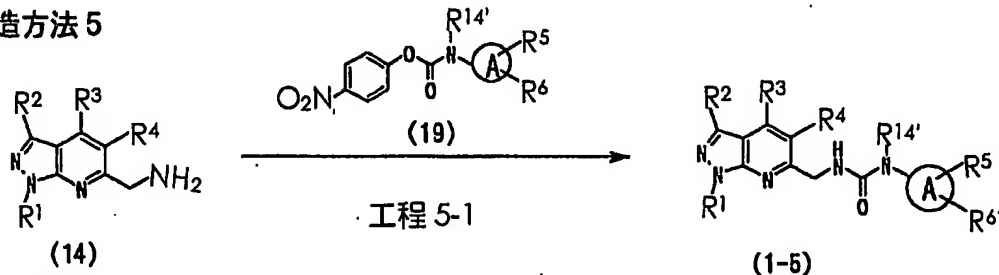
工程 1-7 と同様にして、一般式（16）で表される化合物と一般式 5 (11) で表される化合物を反応させることにより、目的化合物の一つである一般式（1-3）で表される化合物を得ることができる。

製造方法 4 乃至 7

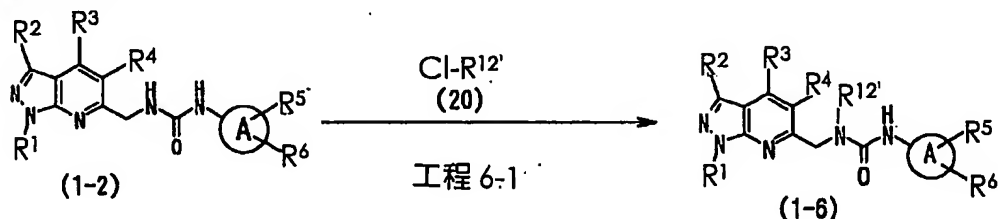
製造方法 4



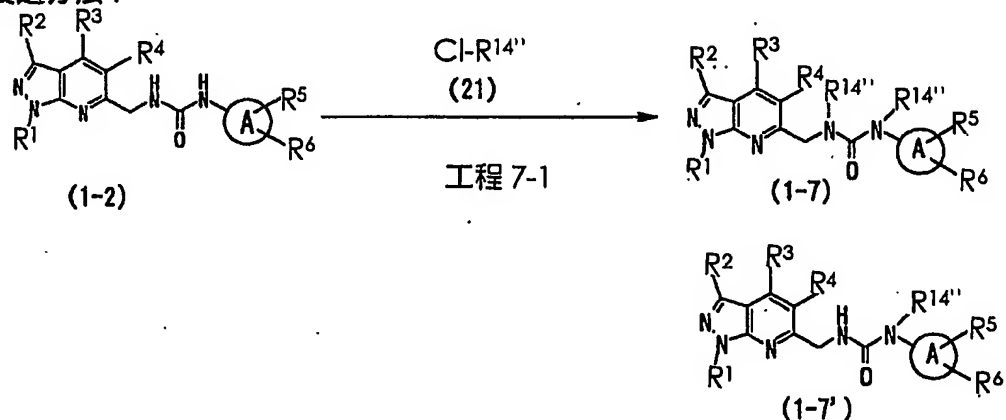
製造方法 5



製造方法 6



製造方法 7



(式中、R¹、R²、R³、R⁴、R⁵、R⁶、A及びX¹は前記と同じであり、Phはフェニル基であり、R^{12'}はC₂₋₆のアルコキシカルボニル基、置換されていてもよいアラルキルオキシカルボニル基又は置換されていてもよいアリールオキシカルボニル基であり、R^{14''}はC₁₋₈のア

ルキル基又はヘテロアリール C_{1-8} アルキル基であり、 $R^{14'}$ は置換されていてもよいアラルキルオキシカルボニル基又は置換されていてもよいアリールオキシカルボニル基である)

製造方法 4：一般式 (1) の X が $-NH-$ ；Y が $-CH_2-$ 又は単結合；

5 Z が $-CH_2-$ 又は単結合；W が $-NH-$ である化合物の製造方法

工程 4-1

文献 (J. Org. Chem. 61, 7240(1996)) と同様の方法で、非プロトン性溶媒 (例えば、テトラヒドロフラン、1, 4-ジオキサン、ベンゼン、トルエン、ジメトキシエタン等) 中、パラジウム金属と 2, 2-ビス (ジフェニルfosフィノ) -1, 1'-ビナフチル等の配位子との混合触媒及び過剰の強塩基 (例えば、tert-ブトキシナトリウム等) の存在下、一般式 (7) で表される化合物をジアミン化合物 (例えば、ヒドラジン、メチレンジアミン、エチレンジアミン等) と反応させることにより、一般式 (17) で表される化合物を得ることができる。

15 工程 4-2

一般式 (17) で表される化合物を、工程 4-1 と同様の方法で、一般式 (18) で表される化合物と反応させることにより、目的化合物の一つである一般式 (1-4) で表される化合物を得ることができる。

製造方法 5：一般式 (1) の X が $-CH_2-$ 、Y が $-NH-$ 、Z が $-C$

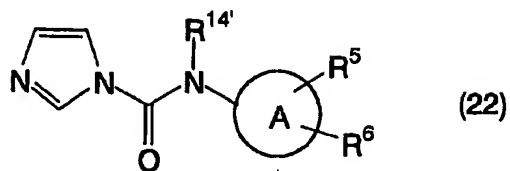
20 O-、W が $-NR^{14'}-$ (ここで、 $R^{14'}$ は前記と同義である) である化合物の製造方法

工程 5-1

非プロトン性溶媒 (例えば、テトラヒドロフラン、1, 4-ジオキサン、ベンゼン、トルエン、アセトニトリル、N, N-ジメチルホルムアミド等) 中、一般式 (14) で表される化合物を、文献 (Synth. Commun. 26, 331(1996)) と同様の方法で得られた一般式 (19) で表される化合物と反応させることにより、目的化合物の一つである一般式 (1-5) で表される化合物を得ることができる。

尚、この反応においては、一般式 (19) で表される化合物の代わり

に、例えば、一般式(22)



(ここで、R^{14'}は前記と同義である)で表されるカルボニルハライド等価体を用いることもできる。

5 製造方法6:一般式(1)のXが-CH₂-、Yが-N(R^{12'})- (ここで、R^{12'}は前記と同義である)、Zが-CO-、Wが-NH-である化合物の製造方法

工程6-1

10 非プロトン性溶媒(例えば、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン、ベンゼン、トルエン等)中、一般式(1-2)で表される化合物を塩基(例えば、n-ブチルリチウム、sec-ブチルリチウム、tert-ブチルリチウム等)と反応させた後、これを一般式(2-0)で表されるアシリル化剤と反応させることにより、目的化合物の一つである一般式(1-6)で表される化合物を得ることができる。

15 製造方法7:一般式(1)のXが-CH₂-;Yが-N(R^{14''})- (R^{14''}は前記と同義である)または-NH-;Zが-CO-;Wが-N(R^{14''})- (R^{14''}は前記と同義である)である化合物の製造方法

工程7-1

20 非プロトン性溶媒(例えば、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン、ベンゼン、トルエン等)中、一般式(1-2)で表される化合物を強塩基(例えば、リチウムテトラメチルジシラジド等)と反応させた後、これを一般式(2-1)で表されるアシリル化剤と反応させることにより、一般式(1-7)および(1-7')で表される化合物を得ることができる。

実施例

以下、参考例および実施例を挙げて本発明を具体的に説明するが、本発明はこれら実施例に限定されるものではない。また、表中、「单」とは単結合、「M e」とはメチル基、「E t」とはエチル基、「n - P r 5 o」とはn-プロピル基、「i - P r o」とはイソプロピル基、「n - B u t」とはn-ブチル基、「i - B u」、「i B u」及び「i - B u t」はイソブチル基、「t B u」及び「t - B u t」はtert-ブチル基、「n - P e n」とはn-ペンチル基、「i - P e n」とはイソペンチル基、「n - H e x」とはn-ヘキシル基、「n - H e p」とはn-ヘプチル基、「n - O c t」とはn-オクチル基、「P h」とはフェニル基、「A c」とはアセチル基、「B n」とはベンジル基を意味する。

一般製造法

(工程 1 - 1 から工程 1 - 4 : 1 H - 6 - ヒドラジノ - 4 - イソプロピル - 1, 3 - ジメチルピラゾロ [3, 4 - b] ピリジン (8) の合成)

工程 1 - 1 : a) 5 - アミノ - 1, 3 - ジメチルピラゾール (4) β - アミノクロトノニトリル (2) (253.28 g) 及びメチルヒドラジン (3) (142.10 g) をイソプロパノール (0.9 L) に溶解し、この溶液を 4 時間窒素気流下で穏やかに加熱還流した。反応溶液を濃縮し、さらにトルエンでイソプロパノールを共沸し、粗精製物 (310 g) を得た。これにトルエン (1 L) を加え、加熱溶解した後、活性炭 (31.1 g) で処理することにより、5 - アミノ - 1, 3 - ジメチルピラゾール (4) (268.74 g) を淡褐色結晶として得た。この結晶をさらに精製することなく、次の反応に用いた。

工程 1 - 2 : b) 1 H - 6 - ヒドロキシ - 4 - イソプロピル - 1, 3 - ジメチルピラゾロ [3, 4 - b] ピリジン (6)

エチル イソブチリルアセテート (5) (382.50 g) のプロピオン酸 (362 mL) 溶液に、実施例 1 の a) で得られた 5 - アミノ - 1, 3 - ジメチルピラゾール (4) (268.74 g) を溶解し、23

時間加熱還流した。放冷後、酢酸エチル（1. 3 L）を加え、1時間加熱還流した。徐冷後、析出した結晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄し、減圧乾燥することにより、1H-6-ヒドロキシ-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン（6）（91. 36 g）
5 を白色結晶として得た。

工程 1-3 : c) 1H-6-プロモ-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン（7）

オキシ臭化リン（100 g）のアニソール（250 mL）溶液に、実施例1のb)で得られた1H-6-ヒドロキシ-4-イソプロピル-1, 10 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン（6）（48. 67 g）を溶解し、130°Cの油浴下で、3時間攪拌した。放冷後、トルエン（400 mL）を加え、氷冷下、水を添加して過剰のオキシ臭化リンを反応させた。有機層を1N炭酸カリウム及び飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し、濃縮することにより、1H-6-プロモ-4-イソ 15 プロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン（7）（118. 66 g）をオイルとして得た。この粗精製物を精製することなく、次の反応に用いた。

工程 1-4 : d) 1H-6-ヒドラジノ-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン（8）

20 ヒドラジン（11.3 mL）のエタノール（230 mL）溶液に、実施例1のc)で得られた1H-6-プロモ-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン（7）の粗精製物（118. 66 g）を溶解し、110°Cの油浴下で、23時間加熱攪拌した。放冷後、氷浴下で4時間攪拌し、析出した1H-6-ヒドラジノ-4-イソ 25 プロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン（8）の粗精製物を濾取した。これを50%エタノール水溶液で洗浄後、60°Cで減圧乾燥することにより、1H-6-ヒドラジノ-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン（8）（39. 45 g）を白色結晶として得た。

上記の工程 1-1 から工程 1-4 と同様にして、1H-6-ヒドラジノ-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン(8)も合成することができる。

実施例 1

5 (実施例 1-1)

N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3-クロロ-4-フルオロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素

a) 3-クロロ-4-フルオロ安息香酸アミド

10 3-クロロ-4-フルオロ安息香酸(50.0 g)のトルエン(300 mL)溶液に氷浴中で塩化チオニル(40.8 g)を加えた。反応溶液を終夜加熱還流し、室温まで冷却後濃縮した。さらにトルエンを加え塩化チオニルを共沸除去し、3-クロロ-4-フルオロ安息香酸クロリドの粗生成物を得た。これを精製することなくアセトン(300 mL)に溶解し、酢酸アンモニウム(46.3 g)を加え室温で終夜攪拌した。反応溶液を濃縮後、水を加え、析出した結晶を濾取することにより表題化合物(36.0 g)を得た。

b) 3-クロロ-4-フルオロチオ安息香酸アミド

実施例 1 の a) で得られた 3-クロロ-4-フルオロ安息香酸アミド(36.0 g)のテトラヒドロフラン(300 mL)溶液にローソン試薬(51.0 g)を加えた。反応溶液を 2 時間加熱還流後、室温まで冷却し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(500 mL)を加え終夜攪拌した。反応液に酢酸エチルを加えて抽出し、さらに有機層を飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し濃縮することにより、表題化合物の粗生成物を得た(48.9 g)。これを精製することなく次の反応に用いた。

c) 2-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)チアゾール-4-カルボン酸エチル

実施例 1 の b) で得られた 3-クロロ-4-フルオロチオ安息香酸ア

ミドとプロモピルビン酸エチル (60.7 g) のエタノール (300 mL) 溶液を終夜加熱還流した。反応溶液を濃縮後、ジエチルエーテルを加え、有機層を1N塩酸、飽和食塩水で洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。有機層を濃縮後、酢酸エチル-*n*-ヘキサン系でシリカゲルカラムクロマトグラフィー精製することにより、表題化合物 (49.7 g) を得た。

d) 2-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)チアゾール-4-カルボン酸

実施例1のc)で得られた2-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)チアゾール-4-カルボン酸エチル (49.7 g)、4N水酸化リチウム溶液 (10.0 mL)、メタノール (100 mL)、テトラヒドロフラン (100 mL)の混合溶液を室温で終夜攪拌した。反応溶液を濃縮後、6N塩酸を加え溶液を酸性とした。析出した結晶を濾取することにより表題化合物 (40.6 g) を得た。

e) 2-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)チアゾール-4-カルボニルアジド

実施例1のd)で得られた2-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)チアゾール-4-カルボン酸 (7.4 g)とトリエチルアミン (4.9 mL)とのテトラヒドロフラン (50 mL)溶液に室温でジフェニルホスホリルアジド (6.7 mL)を加えた。室温で終夜攪拌後、酢酸エチルを加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、濃縮することにより表題化合物の粗生成結晶を得た。これを精製せずに次の反応に用いた。

f) N-[(1H-4-イソプロピル-1,3-ジメチルピラゾロ[3,4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [2-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)チアゾール-4-イル]尿素

実施例1のe)で得られた2-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)チアゾール-4-カルボニルアジドのトルエン (100 mL)溶液を130°Cで1時間加熱還流させた。反応溶液を放冷後、反応液を1H-6

ヒドラジノ-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン(6.3g)のテトラヒドロフラン(200mL)溶液に加え、室温で終夜攪拌した。反応溶液を濃縮してN-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(2-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)チアゾール-4-イル]尿素の粗生成結晶を得た。これを酢酸エチル(30mL)に懸濁させ、1時間加熱還流して精製することにより、表題化合物(16.1g)を白色結晶として得た。

m. p. 185-186°C

10 (実施例1-2)

N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(5-メチル-4-フェニルチオフェン-2-イル)尿素

a) 5-メチルチオフェン-2-カルボン酸メチル

15 5-メチルチオフェン-2-カルボン酸(4.3g)、よう化メチル(2.8mL)および炭酸カリウム(6.2g)のN, N-ジメチルホルムアミド(50mL)溶液を室温で終夜攪拌した。反応液に水とジエチルエーテルを加え抽出した。さらに有機層を水、飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥させ濃縮することにより表題化合物(4.

20 4g)を得た。

b) 4-ブロモ-5-メチルチオフェン-2-カルボン酸メチル

実施例1-2のa)で得られた5-メチルチオフェン-2-カルボン酸メチル(2.6g)と過臭化水素ピリジニウム(5.8g)との酢酸(20mL)溶液を50°Cで48時間攪拌した。反応溶液を室温まで冷却後、水に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。さらに有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄した後、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し濃縮することにより標題化合物(2.9g)を得た。

c) 5-メチル-4-フェニルチオフェン-2-カルボン酸メチル

実施例1-2のb)で得られた4-ブロモ-5-メチルチオフェン-

2-カルボン酸メチル (1.0 g)、フェニルホウ酸 (573 mg) およびテトラキストリフェニルホスフィンパラジウム (250 mg) の N, N-ジメチルホルムアミド (30 mL) 溶液に、アルゴン雰囲気下で 2 N 炭酸ナトリウム水溶液 (10 mL) を加えた。反応溶液を終夜加熱還流させた後、室温まで冷却し、水とジエチルエーテルを加え抽出した。さらに有機層を水、飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥させ濃縮した。得られてきた油状物を酢酸エチル - n-ヘキサン系溶媒を用いてシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより、標題化合物 (26 mg) を得た。

10 d) 5-メチル-4-フェニルチオフェン-2-カルボン酸
実施例 1-2 の c) で得られた 5-メチル-4-フェニルチオフェン-2-カルボン酸メチル (26 mg)、4 N 水酸化リチウム溶液 (1.0 mL)、メタノール (2.0 mL) およびテトラヒドロフラン (2.0 mL) の混合溶液を室温で終夜攪拌した。反応溶液を濃縮後、6 N 塩酸を加え溶液を酸性とし、析出した結晶を濾取することにより、標題化合物 (23 mg) を白色結晶として得た。

15 e) 5-メチル-4-フェニルチオフェン-2-カルボニルアジド
実施例 1-2 の d) で得られた 5-メチル-4-フェニルチオフェン-2-カルボン酸 (23 mg) とトリエチルアミン (0.02 mL) との酢酸エチル (1.0 mL) 溶液に室温でジフェニルホスホリルアジド (0.03 mL) を加えた。室温で終夜攪拌後、酢酸エチルを加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮し、標題化合物の粗生成結晶を得た。これを精製せずに次の反応に用いた。

20 f) N-[(1H-1,3,4-トリメチルピラゾロ[3,4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] - N' - (5-メチル-4-フェニルチオフェン-2-イル) 尿素
実施例 1-2 の e) で得られた 5-メチル-4-フェニルチオフェン-2-カルボニルアジドのトルエン (1.0 mL) 溶液を 130°C で 1

時間加熱還流させた。反応溶液を放冷後、そのトルエン溶液の半量(0.5 mL)を1H-6-ヒドラジノ-1,3,4-トリメチルピラゾロ[3,4-b]ピリジン(22 mg)のテトラヒドロフラン(1.0 mL)溶液に加え、室温で終夜攪拌した。反応溶液を濃縮することによりN-[(1H-1,3,4-トリメチルピラゾロ[3,4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(5-メチル-4-フェニルチオフェン-2-イル)尿素の粗生成結晶を得た。これを酢酸エチル(1.0 mL)に懸濁させ、1時間加熱還流して精製することにより、標題化合物(8.7 mg)を白色結晶として得た。

10 m. p. 228-232°C

(実施例1-3)

N-[(1H-1,3,4-トリメチルピラゾロ[3,4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(5-クロロ-4-フェニルチオフェン-2-イル)尿素

15 a) 4-フェニルチオフェン-2-アルデヒド

4-プロモチオフェン-2-アルデヒド(11.4 g)、フェニルホウ酸(8.1 g)およびテトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(3.5 g)のN, N-ジメチルホルムアミド(100 mL)溶液に、アルゴン雰囲気下で2N炭酸ナトリウム水溶液(75 mL)を加えた。

20 反応溶液を終夜加熱還流させた後、室温まで冷却し、水とジエチルエーテルを加えて抽出した。さらに有機層を水、飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥させ濃縮することにより標題化合物の粗生成物を得た(11.3 g)。これを精製せずに次の反応に用いた。

b) 4-フェニルチオフェン-2-カルボン酸

25 実施例1-3のa)で得られた4-フェニルチオフェン-2-アルデヒド(11.3 g)、リン酸二水素ナトリウム(2.7 g)のアセトニトリル(60 mL)、水(30 mL)の混合溶液に室温で過酸化水素水(7.5 mL)を加え、氷冷後、更に亜塩素酸ナトリウム(8.2 g)の水溶液(30 mL)を加え、室温で終夜攪拌した。反応液を1N水酸

化ナトリウム溶液で塩基性にし、ジエチルエーテルで洗浄した。水層を 6 N 塩酸で酸性とし、析出した結晶を濾取することにより、標題化合物 (10.3 g) を得た。

c) 4-フェニルチオフェン-2-カルボン酸メチル

5 実施例 1-3 の b) で得られた 4-フェニルチオフェン-2-カルボン酸 (6.1 g)、よう化メチル (2.8 mL) および炭酸カリウム (6.2 g) の N, N-ジメチルホルムアミド (50 mL) 溶液を室温で終夜攪拌した。反応液に水とジエチルエーテルを加えて抽出した。さらに有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥、濃縮することにより標題化合物を得た (6.5 g)。これを精製することなく次の反応に用いた。

d) 5-クロロ-4-フェニルチオフェン-2-カルボン酸メチル

実施例 1-3 の c) で得られた 4-フェニルチオフェン-2-カルボン酸メチルのアセトニトリル (30 mL) 溶液に氷冷下で塩化スルフリル (3.7 mL) を加え、室温で 2 時間攪拌後、10% チオ流酸ナトリウム水溶液 (200 mL) を加え、さらに 1 時間攪拌した。反応液にジエチルエーテルを加えて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥させ濃縮することにより 5-クロロ-4-フェニルチオフェン-2-カルボン酸メチルの粗生成物を得た。これを酢酸エチル-n-ヘキサン系でシリカゲルカラムクロマトグラフィー精製することにより、標題化合物 (6.3 g) を得た。

e) 5-クロロ-4-フェニルチオフェン-2-カルボン酸

実施例 1-3 の d) で得られた 5-クロロ-4-フェニルチオフェン-2-カルボン酸メチル (6.3 g)、4 N 水酸化リチウム溶液 (25 mL)、メタノール (50 mL) およびテトラヒドロフラン (50 mL) の混合溶液を室温で終夜攪拌した。反応溶液を濃縮後、6 N 塩酸を加え溶液を酸性とし、析出した結晶を濾取することにより、標題化合物 (5.2 g) を白色結晶として得た。

f) 5-クロロ-4-フェニルチオフェン-2-カルボニルアジド

実施例 1-3 の e) で得られた 5-クロロ-4-フェニルチオフェン-2-カルボン酸 (1.2 g) とトリエチルアミン (0.84 mL) との酢酸エチル (10 mL) 溶液に室温でジフェニルホスホリルアジド (1.2 mL) を加え、室温で終夜攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、

5 有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮することにより、標題化合物の粗生成結晶を得た。これを精製せずに次の反応に用いた。

g) N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N'-(5-クロロ-4-フェニルチオフェン-2-イル) 尿素

実施例 1-3 の f) で得られた 5-クロロ-4-フェニルチオフェン-2-カルボニルアジドのトルエン (10 mL) 溶液を 130°C で 1 時間加熱還流させた。反応液を放冷して、その半量 (5 mL) を 1H-6-ヒドロジノ-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン (478 mg) のテトラヒドロフラン (10 mL) 溶液に加え、室温で終夜攪拌した。反応溶液を濃縮することにより N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N'-(5-クロロ-4-フェニルチオフェン-2-イル) 尿素の粗生成結晶を得た。これを酢酸エチル (10 mL) に懸濁させ、1 時間加熱還流して精製することにより、標題化合物 (748 mg) を白色結晶として得た。

20 m. p. 232-234°C

(実施例 1-4)

N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ-N'-(2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル)] 尿素

25 a) 4-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)-2, 4-ジオキソ酪酸エチル

3-クロロ-4-フルオロアセトフェノン (200 g) のテトラヒド

ロフラン (2 L) 溶液に、氷冷下、20% ナトリウムエトキシドーエタノール溶液 (544 mL) とシュウ酸ジエチル (172 mL) を滴下し、室温で終夜攪拌した。反応液を濃縮した後、酢酸エチル (1 L) を加え、3 N 塩酸 (1 L) を氷冷下滴下した。析出した固体を濾去し、酢酸エチルで抽出した後、1 N 塩酸、水及び飽和食塩水で洗浄した。これを無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮することにより、標題化合物の粗生成物 (268.4 g) を得た。

5 b) 6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)-3-シアノ-2-ヒドロキシピリジン-4-カルボン酸エチル

10 実施例 1-4 の a) で得られた 4-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)-2,4-ジオキソ酪酸エチル (268.4 g) のエタノール (1 L) 溶液に 2-シアノアセトアミド (82.8 g) とピペリジン (34 mL) を加え、100°C の油浴下で終夜加熱攪拌した。放冷後、析出した標題化合物 (148.1 g) を濾取した。

15 c) 6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)-2-ヒドロキシピリジン-4-カルボン酸

実施例 1-4 の b) で得られた 6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)-3-シアノ-2-ヒドロキシピリジン-4-カルボン酸エチル (38.6 g) を 18 N 硫酸 (1 L) に加え、135°C の油浴下で 52 時間加熱攪拌した。放冷後、セライト濾過し、濾液を冷水 (2 L) に注ぎ込んだ。析出した固体を濾取し、水洗した後、50°C で減圧乾燥することにより標題化合物 (29.7 g) を得た。

20 d) 2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-カルボン酸

25 実施例 1-4 の c) で得られた 6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)-2-ヒドロキシピリジン-4-カルボン酸 (29.7 g) と塩化テトラメチルアンモニウム (12.2 g) をオキシ塩化リン (207 mL) に加え、115°C の油浴下で終夜加熱攪拌した。放冷後、反応液を氷水中に注ぎ、析出した固体を濾取した。濾取した固体をテトラヒド

ロフラン (500 mL) に溶解し、4 N 水酸化リチウム溶液 (60 mL) と水 (40 mL) を加え、室温で終夜攪拌した。反応液を濃縮した後、2 N 塩酸を加え酸性にし、析出した固体を濾取した。この粗生成物を酢酸エチルとテトラヒドロフランとメタノールに溶解し、活性炭で処理することにより、標題化合物 (28.1 g) を得た。

5 e) 2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-カルボン酸アジド

実施例1-4のd)で得られた2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-カルボン酸 (28.1 g) のクロロホルム (400 mL) 溶液にジフェニルホスホリルアジド (21 mL) とトリエチルアミン (33 mL) を滴下し、室温で終夜攪拌した。反応液を濃縮した後、水を加え、イソプロピルエーテルで抽出し、飽和食塩水で洗浄した。硫酸ナトリウムで乾燥後、濃縮することにより標題化合物 (26.11 g) を得た。

10 f) N-[(1H-4-イソプロピル-1,3-ジメチルピラゾロ[3,4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素

実施例1-4のe)で得られた2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-カルボン酸アジド (26.03 g) のトルエン (100 mL) 溶液を120°Cの油浴下で1時間加熱攪拌した。放冷し、1H-6-ヒドラジノ-4-イソプロピル-1,3-ジメチルピラゾロ[3,4-b]ピリジン (18.34 g) のテトラヒドロフラン (500 mL) 溶液に氷冷下滴下し、室温で終夜攪拌した。反応液を濃縮した後、酢酸エチル-n-ヘキサン系溶媒を用いてシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、得られた結晶を酢酸エチルでスライ洗浄することにより標題化合物 (13.4 g) を白色結晶として得た。

m. p. 235-238°C

(実施例1-5)

N-[(1H-4-イソプロピル-1,3-ジメチルピラゾロ[3,4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(3-クロロ-5-(ピリジン-4-イル)フェニル)尿素

a) 3-クロロ-5-メトキシ安息香酸

5 3,5-ジクロロ安息香酸(51.0 g)のヘキサメチルリン酸トリアミド(HMPA)(500 mL)溶液にナトリウムメトキシド(44.2 g)を加え、120°Cで24時間攪拌した。ナトリウムメトキシド(26.1 g)をさらに加え、155°Cで24時間攪拌した。10 Lの氷水に、反応液を加え、濃塩酸で酸性にして一晩放置した。析出した結晶をろ取し、13%メタノール水溶液で洗浄し、60°Cで減圧乾燥することにより標題化合物(10.4 g)を得た。

b) 3-クロロ-5-メトキシ安息香酸メチル

実施例1-5のa)で得られた3-クロロ-5-メトキシ安息香酸(10.39 g)のメタノール(415 mL)溶液に氷冷下で塩化アセチル(21 mL)を30分かけて滴下し、氷冷下で一晩攪拌した。反応液を濃縮し、残渣を酢酸エチル(350 mL)に溶解して、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄、硫酸マグネシウムで乾燥した後、濃縮することにより標題化合物(9.52 g)を結晶として得た。

c) 3-クロロ-5-ヒドロキシ安息香酸メチル

20 実施例1-5のb)で得られた3-クロロ-5-メトキシ安息香酸メチル(9.52 g)のジクロロメタン(50 mL)溶液に氷冷下で三臭化ホウ素(1 mol)のジクロロメタン溶液(55 mL)を加え、室温で1日攪拌した。この溶液を氷水に加え、クロロホルム(400 mL)で抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濃縮することにより、標題化合物(2.98 g)を結晶として得た。

d) 3-クロロ-5-トリフルオロメタンスルホニルオキシ安息香酸メチル

実施例1-5のc)で得られた3-クロロ-5-ヒドロキシ安息香酸

メチル (800 mg) のピリジン (16 mL) 溶液に、氷冷下無水トリフルオロメタンスルホン酸 (1.60 mL) を加え、室温で一晩放置した。反応液に氷を加え、過剰の無水トリフルオロメタンスルホン酸を分解した後、トルエンで共沸した。残渣を酢酸エチルで溶解して水、2 N

5 塩酸、水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、濃縮して残渣を得た。この残渣を酢酸エチル-n-ヘキサン系溶媒を用いてフラッシュカラムクロマトグラフィーで精製することにより標題化合物 (1.11 g)を得た。

e) 3-クロロ-5-(ピリジン-4-イル) 安息香酸メチル

10 実施例 1-5 の d) で得られた 3-クロロ-5-トリフルオロメタンスルホニルオキシ安息香酸メチル (1.11 g) の 1,4-ジオキサン (20 mL) 溶液に、2-(4-ピリジル)-4,4,5,5-テトラメチル-1,3,2-ジオキサボロラン (778 mg)、リン酸三カリウム (2.20 g)、塩化パラジウムビスジフェニルホスフィノフェロセン塩化メチレン錯体 (85 mg) を加え、80°Cで一晩加熱攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、濃縮して残渣を得た。この残渣をクロロホルム-メタノール系溶媒でフラッシュカラムクロマトグラフィー精製することにより標題化合物 (333 mg) を結晶として得た。

f) 3-クロロ-5-(ピリジン-4-イル) 安息香酸

15 実施例 1-5 の e) で得られた 3-クロロ-5-(ピリジン-4-イル) 安息香酸メチル (321 mg) のメタノール (3 mL) とテトラヒドロフラン (3 mL) の溶液に、4 N 水酸化ナトリウム水溶液 (1.3 mL) を加え、室温で 2 時間攪拌した。反応液を濃縮して、残渣に水を加え、エーテルで洗浄した。水層を氷冷下、2 N 塩酸 (2.6 mL) で中和して、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄して、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、濃縮することにより標題化合物 (225 mg) を結晶として得た。

g) 3-クロロ-5-(ピリジン-4-イル) 安息香酸アシド

実施例 1-5 の f) で得られた 3-クロロ-5-(ピリジン-4-イル) 安息香酸 (219 mg) のジクロロメタン懸濁液に、氷冷下ジフェニルホスホリルアジド (0.24 mL) およびトリエチルアミン (0.17 mL) を加え、室温で一晩攪拌した。反応液をそのまま酢酸エチル 5 - n - ヘキサン系溶媒を用いてフラッシュカラムクロマトグラフィーで 精製することにより標題化合物 (195 mg) を結晶として得た。

h) N-[(1H-4-イソプロピル-1,3-ジメチルピラゾロ[3,4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [3-クロロ-5-(ピリジン-4-イル) フェニル] 尿素

10 実施例 1-5 の g) で得られた 3-クロロ-5-(ピリジン-4-イル) 安息香酸アジド (90 mg) のトルエン (3 mL) 溶液を 120°C の油浴下で 1 時間攪拌する。この反応液を放冷し、氷冷下、1H-6-ヒドラジノ-4-イソプロピル-1,3-ジメチルピラゾロ[3,4-b]ピリジン (76 mg) のテトラヒドロフラン (5 mL) 溶液に加え、15 室温で 4 時間攪拌した。反応液を濃縮し残渣に酢酸エチル (10 mL) を加え 1 時間加熱還流して放冷した。得られた結晶をろ取し、酢酸エチルで洗浄し、70°C で減圧乾燥することにより標題化合物 (107 mg) を結晶として得た。

m. p. 219-228°C

20 (実施例 1-6 から 1-367)

実施例 1-1 から実施例 1-5 に記載の合成方法およびそれに準ずる方法またはその一部を修飾した方法によって、実施例 1-6 ~ 1-367 の化合物を得ることができる。得られる化合物を表 1 乃至表 37 に示した。

表-1

実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	A		m.p.
									R ⁵	R ⁶	
1-1	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			185.0-186.0
1-2	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			228.0-231.5
1-3	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			232.4-233.7
1-4	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			235.0-238.0
1-5	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			219.0-227.5
1-6	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			217.5-218.2
1-7	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			233.5-239.5
1-8	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			229.0-231.0
1-9	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			227.8-230.4
1-10	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			192.3-195.6

表-2

実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶		m.p.
									A	R ⁵	
1-11	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			255.5- 256.1
1-12	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			250.0- 251.5
1-13	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アモルフ
1-14	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アモルフ
1-15	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			230.0- 231.3
1-16	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			230.0- 231.3
1-17	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アモルフ
1-18	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アモルフ
1-19	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アモルフ
1-20	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アモルフ

表-3

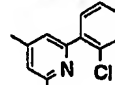
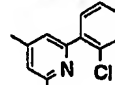
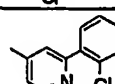
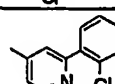
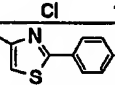
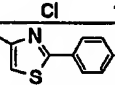
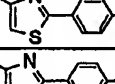
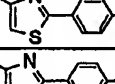
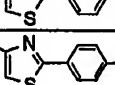
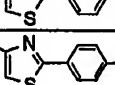
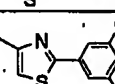
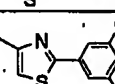
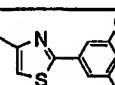
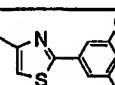
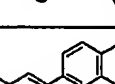
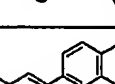
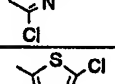
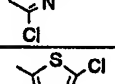
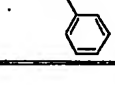
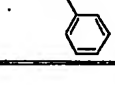
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶		m.p.
									式	構造	
1-21	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			212.7-215.0
1-22	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			238.3-239.2
1-23	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			229.3-231.7
1-24	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			192.3-193.9
1-25	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			249.5-250.8
1-26	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			252.3-253.9
1-27	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			262.8-263.8
1-28	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			213.4-215.1
1-29	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			212.7-215.0
1-30	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			212.7-215.0

表-4

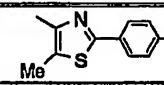
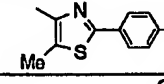
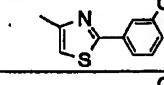
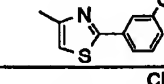
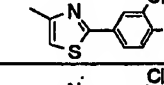
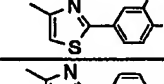
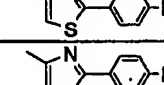
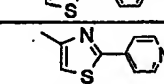
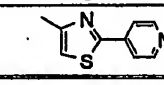
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	—A— R ⁵ R ⁶	m.p.
1-31	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		247.9- 249.2
1-32	Me	Me	I-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		206.9- 209.0
1-33	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		228.0- 230.2
1-34	Me	Me	I-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		197.5- 200.6
1-35	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		252.0- 256.5
1-36	Me	Me	I-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		185.4- 189.7
1-37	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		225.0- 227.7
1-38	Me	Me	I-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		212.2- 216.4
1-39	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		アモニア
1-40	Me	Me	I-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		アモニア

表-5

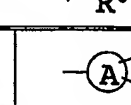
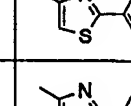
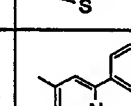
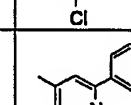
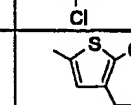
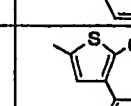
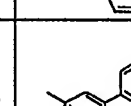
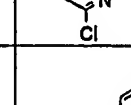
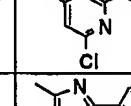
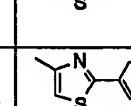
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶		m.p.
1-41	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			209-211
1-42	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			211.2-214.3
1-43	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			235.8-239.4
1-44	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			256.8-260.9
1-45	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			223.0-225.2
1-46	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			205.5-209.0
1-47	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			209-211
1-48	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			277.7-282.2
1-49	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			237.6-240.8
1-50	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			202.9-208.0

表-6

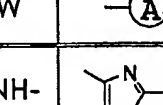
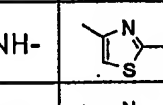
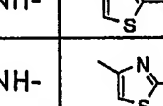
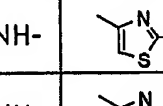
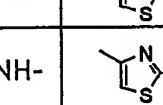
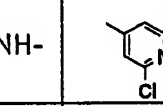
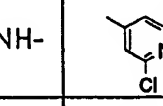
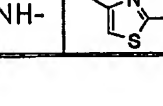
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶		m.p.
									1	2	
1-51	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			232.8- 235.9
1-52	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			214.4- 216.4
1-53	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			196.3- 200.0
1-54	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			231.5- 235.8
1-55	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			198.0- 201.3
1-56	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			236.1- 237.3
1-57	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			194.0- 195.5
1-58	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アセトアセト
1-59	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			195.1- 196.9
1-60	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			193.5- 196.0

表-7

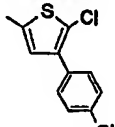
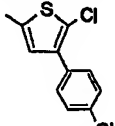
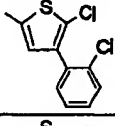
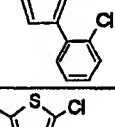
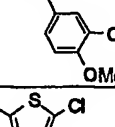
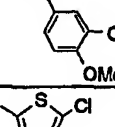
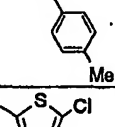
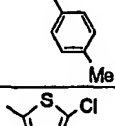
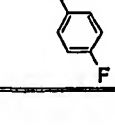
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ ₆		m.p.
									R ⁵	R ⁶	
1-61	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			224.4-226.6
1-62	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			216.0-218.2
1-63	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			236.8-238.1
1-64	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			225.8-227.9
1-65	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			222.0-224.6
1-66	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			212.0-216.5
1-67	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			213.1-215.1
1-68	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			208.5-212.0
1-69	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			209.2-211.2

表-8

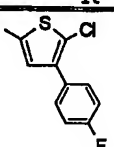
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶		m.p.
									A	R ⁵	
1-70	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			212.0-215.3
1-71	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			250.6-254.0
1-72	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			197.8-199.4
1-73	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アリフタ
1-74	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			213.0-215.5
1-75	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アリフタ
1-76	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			189.2-191.5
1-77	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			248.7-250.7
1-78	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			207.9-209.9
1-79	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			226.0-230.0
1-80	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			209.2-212.9

表-9

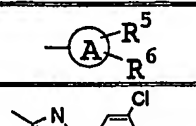
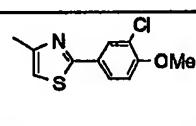
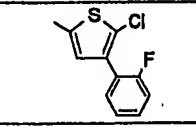
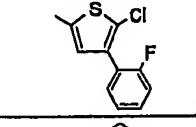
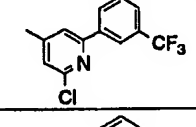
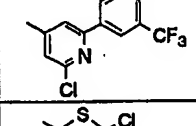
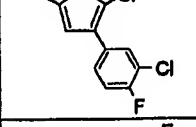
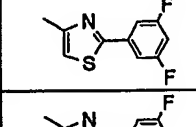
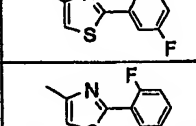
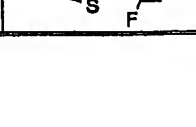
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶		m.p.
1-81	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			226.5-231.5
1-82	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			210.2-211.6
1-83	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アモルフ
1-84	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			226.5-227.9
1-85	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アモルフ
1-86	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アモルフ
1-87	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アモルフ
1-88	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アモルフ
1-89	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			211.0-211.7
1-90	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アモルフ

表-10

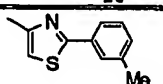
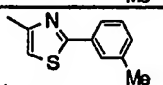
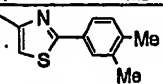
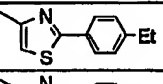
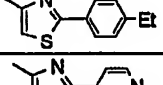
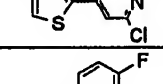
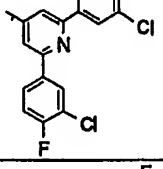
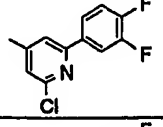
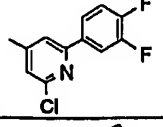
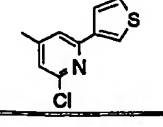
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶		m.p.
									A	R ⁵	
1-91	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			221.2-224.3
1-92	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			184.1-185.9
1-93	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アモニア
1-94	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アモニア
1-95	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			229.8-231.8
1-96	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			239.8-242.9
1-97	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			231.0-235.0
1-98	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アモニア
1-99	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アモニア
1-100	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アモニア

表-11

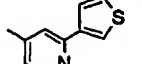
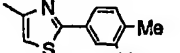
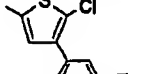
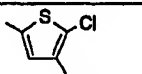
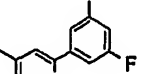
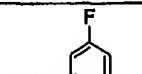
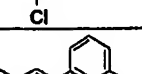
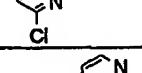
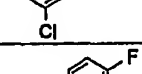
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	A		m.p.
									R ⁵	R ⁶	
1-101	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アモルフ
1-102	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		206.0-207.0	
1-103	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		213.8-217.1	
1-104	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		211.2-214.5	
1-105	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		アモルフ	
1-106	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		アモルフ	
1-107	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		199.8-200.1	
1-108	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		179.5-179.8	
1-109	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		209.5-216.0	
1-110	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		237.0-244.0	

表-12

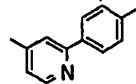
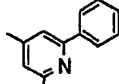
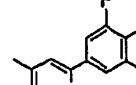
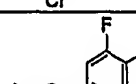
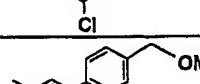
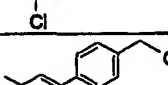
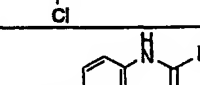
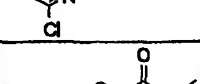
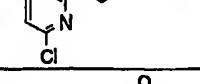
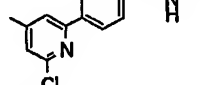
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶		m.p.
1-111	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		212.7-215.5	
1-112	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		204.6-208.5	
1-113	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		アセトアセト	
1-114	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		140-149	
1-115	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-116	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-117	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		193-198	
1-118	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-119	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-120	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	

表-13

実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	A		m.p.
									R ⁵	R ⁶	
1-121	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-122	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-123	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-124	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-125	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-126	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			228-231
1-127	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			193-196
1-128	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			271-273
1-129	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-130	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-

表-14

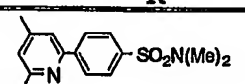
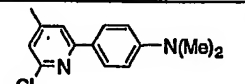
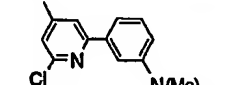
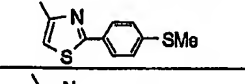
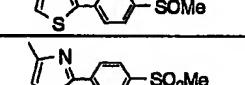
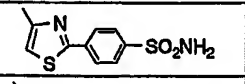
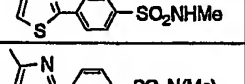
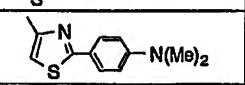
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	A		m.p.
									R ⁵	R ⁶	
1-131	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-132	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		239 - 244	
1-133	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-134	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-135	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-136	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-137	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-138	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-139	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-140	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	

表-15

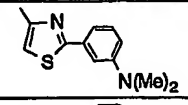
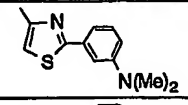
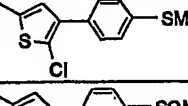
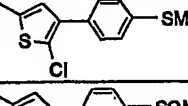
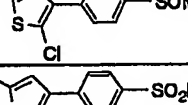
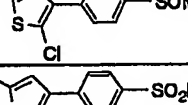
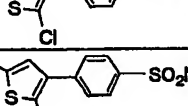
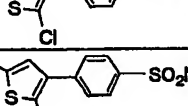
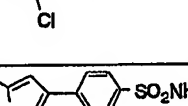
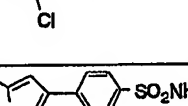
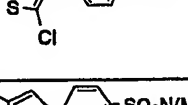
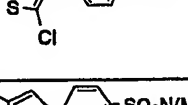
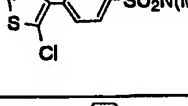
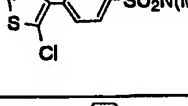
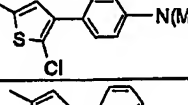
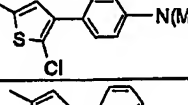
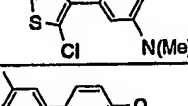
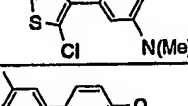
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶	m.p.	Chemical Structure of Compound A
											Chemical Structure of Compound A
1-141	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-142	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-143	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-144	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-145	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-146	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-147	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-148	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-149	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-150	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	

表-16

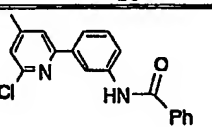
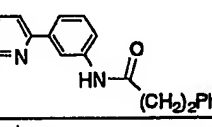
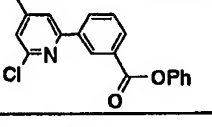
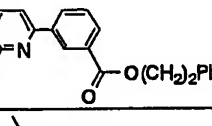
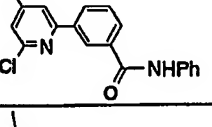
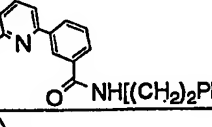
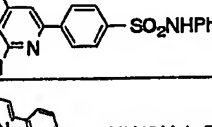
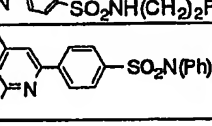
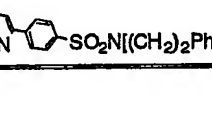
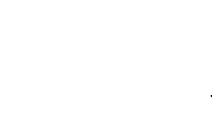
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶		m.p.
									A	R ⁵	
1-151	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-152	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-153	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-154	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-155	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-156	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-157	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-158	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-159	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-160	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-

表-17

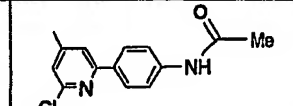
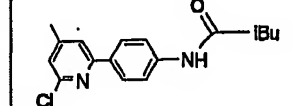
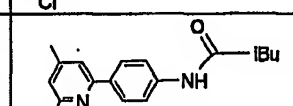
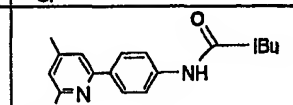
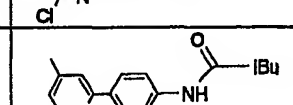
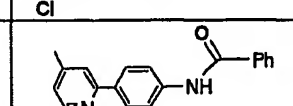
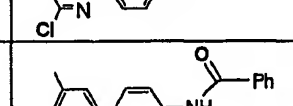
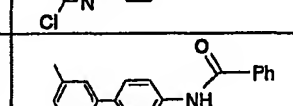
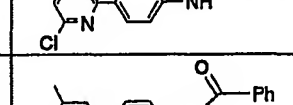
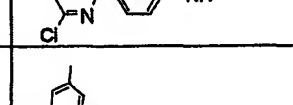
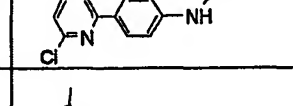
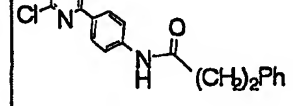
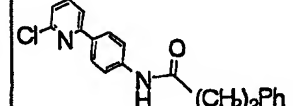
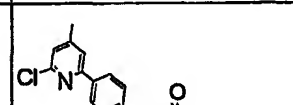
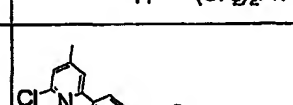
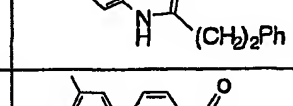
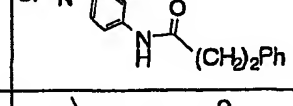
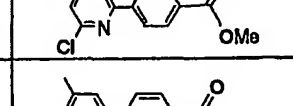
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶		m.p.
									1	2	
1-161	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			191-194
1-162	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-163	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-164	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			179-183
1-165	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			199-202
1-166	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-167	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-168	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-169	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-

表-18

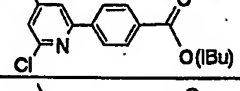
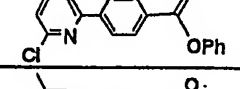
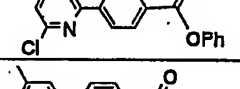
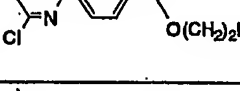
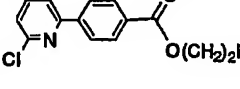
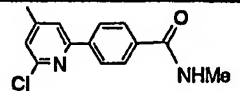
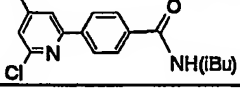
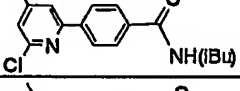
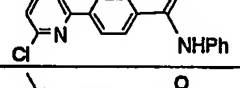
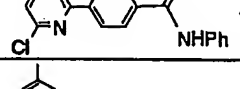
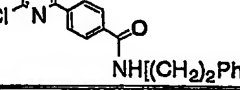
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	A		m.p.
									R ⁵	R ⁶	
1-170	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		O(Bu)	-
1-171	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		OPh	-
1-172	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		OPh	-
1-173	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		O(CH ₂) ₂ Ph	-
1-174	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		O(CH ₂) ₂ Ph	-
1-175	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		NHMe	-
1-176	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		NH(Bu)	-
1-177	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		NH(Bu)	-
1-178	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		NHPh	-
1-179	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		NHPh	-
1-180	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		NH[(CH ₂) ₂ Ph]	-

表-19

実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	—A—R ⁵ R ⁶		m.p.
									—A—	R ⁵	
1-181	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		—NH[(CH ₂) ₂ Ph]	-
1-182	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		—NH—O—Me	-
1-183	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		—NH—O—iBu	-
1-184	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		—NH—O—Ph	-
1-185	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		—NH—O—(CH ₂) ₂ Ph	-
1-186	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		—NH—O—OMe	-
1-187	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		—NH—O—(iBu) ₂	-
1-188	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		—NH—O—(iBu) ₂	-
1-189	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		—NH—O—(iBu) ₂	-
1-190	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		—NH—O—(iBu) ₂	-

表-20

実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶		m.p.
1-191	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		O(iBu)	-
1-192	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		OPh	-
1-193	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		O(CH ₂) ₂ Ph	-
1-194	Me	Me	I-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		NHMe	-
1-195	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		NHMe	-
1-196	Me	Me	I-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		NH(iBu)	-
1-197	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		NH(iBu)	-
1-198	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		NHPh	-
1-199	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		NH[(CH ₂) ₂ Ph]	-
1-200	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		Me	-

表-21

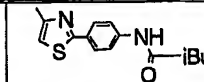
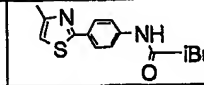
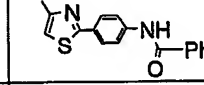
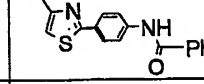
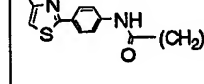
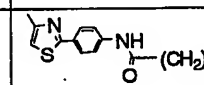
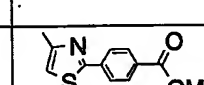
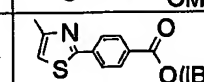
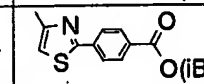
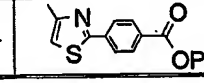
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	A		m.p.
									R ⁵	R ⁶	
1-201	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		isobutyl	-
1-202	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		isobutyl	-
1-203	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		phenyl	-
1-204	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		phenyl	-
1-205	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		diethylphenyl	-
1-206	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		diethylphenyl	-
1-207	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		methoxy	-
1-208	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		isobutyl	-
1-209	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		isobutyl	-
1-210	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		phenyl	-

表-22

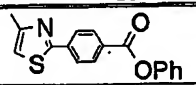
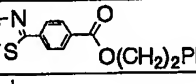
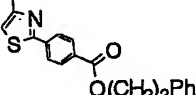
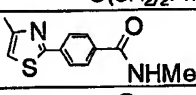
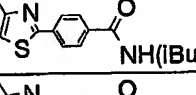
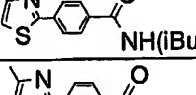
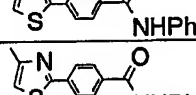
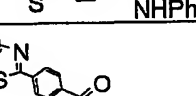
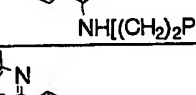
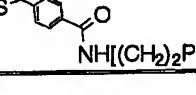
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶		m.p.
1-211	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-212	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-213	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-214	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-215	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-216	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-217	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-218	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-219	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-220	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-

表-23

実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶	m.p.
1-221	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		アモルフス
1-222	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		アモルフス
1-223	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-
1-224	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-
1-225	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		アモルフス
1-226	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		アモルフス
1-227	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-
1-228	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-
1-229	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-
1-230	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-

表-24

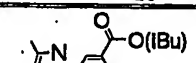
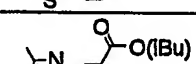
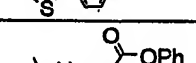
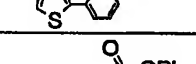
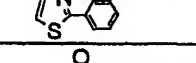
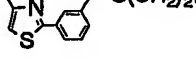
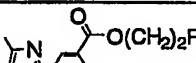
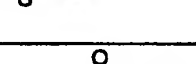
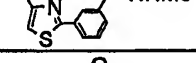
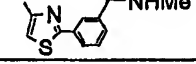
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	A		m.p.
									R ⁵	R ⁶	
1-231	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		O(iBu)	-
1-232	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		O(iBu)	-
1-233	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		OPh	-
1-234	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		OPh	-
1-235	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		O(CH ₂) ₂ Ph	-
1-236	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		O(CH ₂) ₂ Ph	-
1-237	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		NHMe	-
1-238	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		NHMe	-
1-239	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		NH(iBu)	-
1-240	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		NH(iBu)	-

表-25

実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A(R ⁵ R ⁶)		m.p.
1-241	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-242	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-243	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-244	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-245	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-246	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-247	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-248	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-249	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	
1-250	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		-	

表-26

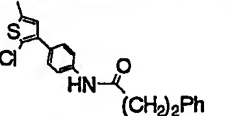
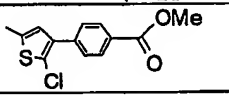
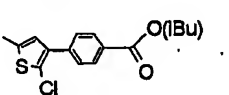
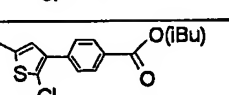
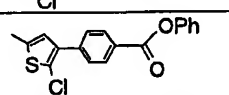
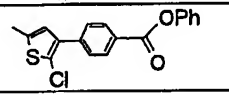
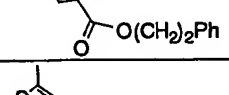
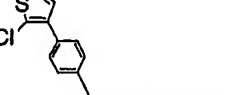
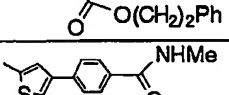
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶		m.p.
									A	R ⁵	
1-251	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-252	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-253	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-254	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-255	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-256	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-257	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-258	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-259	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-260	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-

表-27

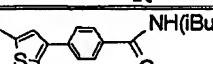
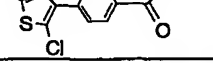
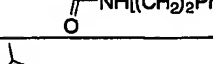
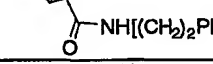
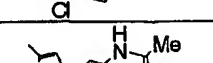
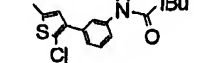
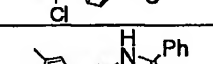
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶		m.p.
									-NH-	NH(iBu)	
1-261	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-262	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-263	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-264	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-265	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-266	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-267	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-268	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-269	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-270	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-

表-28

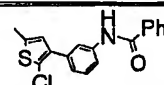
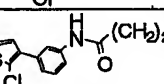
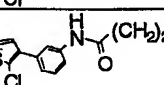
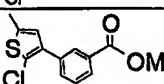
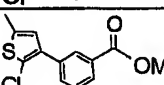
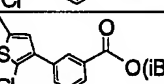
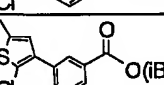
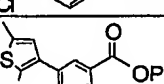
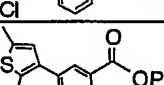
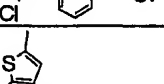
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶		m.p.
1-271	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-272	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-273	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-274	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		167-169	
1-275	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		199-204	
1-276	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-277	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-278	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-279	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-280	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-

表-29

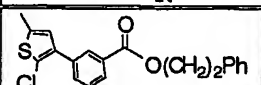
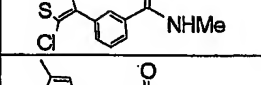
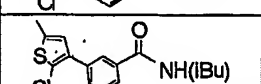
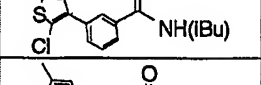
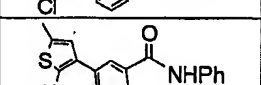
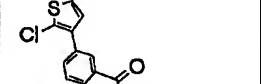
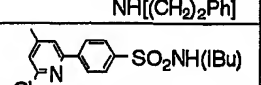
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶		m.p.
1-281	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		O(CH ₂) ₂ Ph	-
1-282	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		NHMe	-
1-283	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		NHMe	-
1-284	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		NH(iBu)	-
1-285	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		NH(iBu)	-
1-286	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		NHPh	-
1-287	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		NHPh	-
1-288	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		NH[(CH ₂) ₂ Ph]	-
1-289	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		NH[(CH ₂) ₂ Ph]	-
1-290	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		SO ₂ NH(iBu)	-

表-30

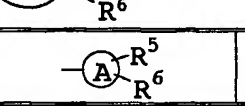
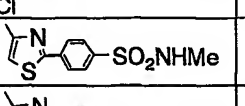
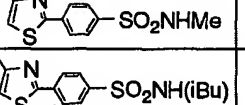
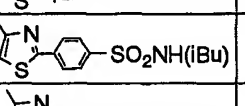
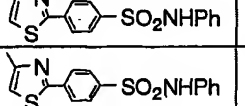
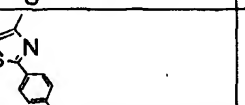
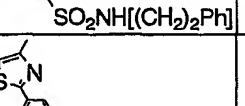
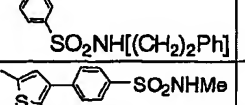
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶		m.p.
									A	R ⁵	
1-291	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-292	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-293	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-294	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-295	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-296	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-297	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-298	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-299	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-300	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-

表-31

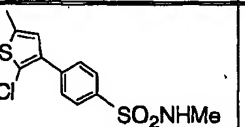
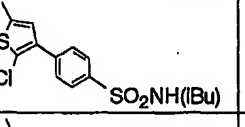
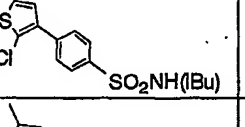
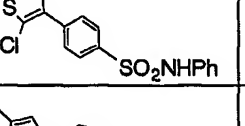
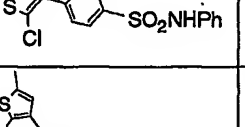
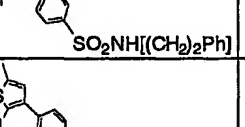
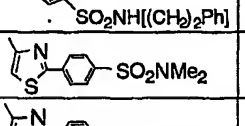
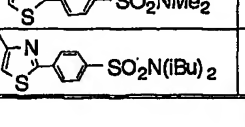
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶		m.p.
1-301	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		SO ₂ NHMe	-
1-302	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		SO ₂ NH(iBu)	-
1-303	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		SO ₂ NH(iBu)	-
1-304	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		SO ₂ NHPh	-
1-305	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		SO ₂ NHPh	-
1-306	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		SO ₂ NH[(CH ₂) ₂ Ph]	-
1-307	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		SO ₂ NH[(CH ₂) ₂ Ph]	-
1-308	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		SO ₂ NMe ₂	-
1-309	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		SO ₂ NMe ₂	-
1-310	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		SO ₂ N(iBu) ₂	-

表-32

表-33

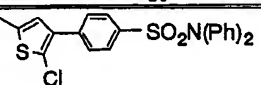
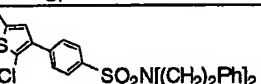
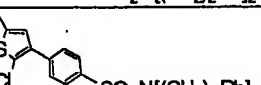
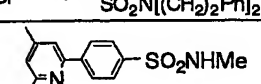
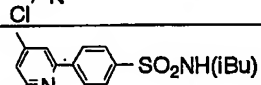
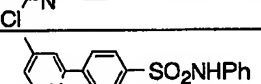
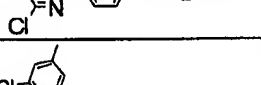
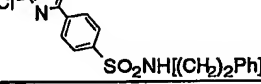
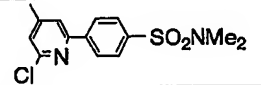
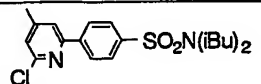
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶		m.p.
1-321	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-322	Me	Me	I-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-323	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-324	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-325	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-326	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-327	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-328	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-329	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-330	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-

表-34

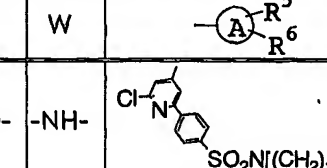
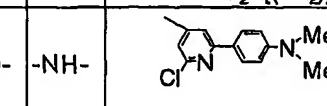
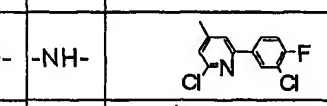
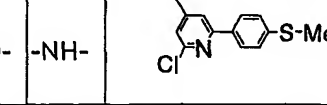
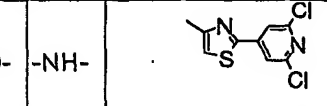
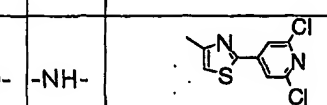
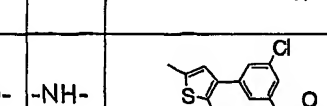
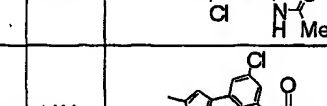
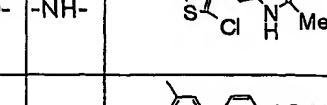
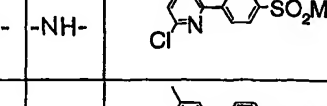
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶		m.p.
1-331	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			-
1-332	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アモルフ
1-333	Me	Me	i-Pro	H	-N=	=N-	-CO-	-NH-		150-153	
1-334	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		224-229	
1-335	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		240-244	
1-336	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		226-230	
1-337	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		アモルフ	
1-338	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		186-191	
1-339	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		192-198	
1-340	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		189-194	

表-35

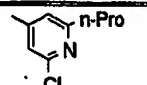
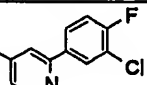
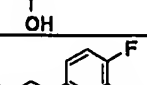
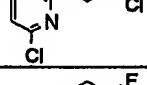
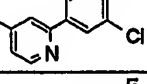
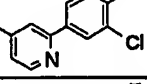
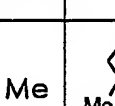
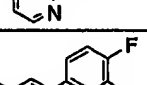
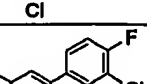
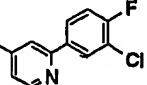
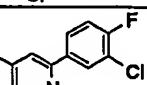
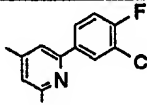
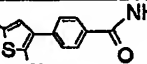
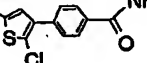
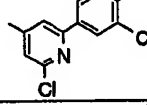
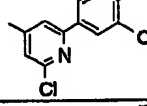
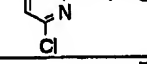
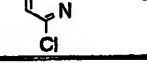
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	A		m.p.
									R ⁵	R ⁶	
1-341	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		n-Pro	-
1-342	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			254.0-259.0
1-343	Bn	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			127.0-135.0
1-344	Bn	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アモルフス
1-345	H	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			257.0-260.0
1-346	Bn	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			223.0-226.0
1-347	Me	Me		H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アモルフス
1-348	Ph	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			237.9-239.4
1-349		Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			257.1-259.0
1-350	Et	H	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			195.3-197.4

表-36

実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶		m.p.
									A	R ⁵	
1-351		Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アモルフス
1-352	Me	Me		H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アモルフス
1-353	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			231.0-233.0
1-354	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			216.0-218.0
1-355	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			241.0-243.0
1-356	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			200.0-205.0
1-357	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			238.0-241.0
1-358	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			195.0-198.0
1-359	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			192.0-195.0
1-360	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			203.0-207.0

表-37

実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	A		m.p.
									R ⁵	R ⁶	
1-361	Me		i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アセトアセト
1-362	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			221.4-225.0
1-363	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			195.7-198.4
1-364	H	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アセトアセト
1-365	Et	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			237.5-241.0
1-366	Me	Me	i-Pro	H	-CH ₂ -	-NH-	-CO-	-NH-			214.5-219.0
1-367	Me	Me	Me	Me	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			254.0-256.0

実施例 2

(実施例 2-1)

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] - N' - [3- (tert-ブトキシメチル) - 5-メチルフェニル] 尿素

a) 3-ブロモメチル-5-メチル安息香酸メチル
 3, 5-ジメチル安息香酸メチル (23.8 g) の四塩化炭素 (20 mL) 溶液に N-ブロモスクシンイミド (27.9 g) と 2, 2'-アゾビスイソブチロニトリル (926 mg) を加え、終夜加熱還流した。

10 反応液を放冷し、析出した固体を濾去し、母液を濃縮した。得られた残渣を酢酸エチル-n-ヘキサン系溶媒を用いてシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより標題化合物 (26.9 g) をオイルとして得た。

b) 3- (tert-ブトキシメチル) - 5-メチル安息香酸 tert
 15 tert-ブチル
 実施例 2 の a) で得られた 3-ブロモメチル-5-メチル安息香酸メチル (1.0 g) の tert-ブタノール (20 mL) 溶液に tert-ブトキシカリウム (1.85 g) を加え、室温で終夜攪拌した。反応液を濃縮し、10% クエン酸水溶液を加えた後、エーテルで抽出して水及び飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、濃縮することにより標題化合物の粗生成物 (1.02 g) をオイルとして得た。

c) 3- (tert-ブトキシメチル) - 5-メチル安息香酸
 実施例 2 の b) で得られた 3- (tert-ブトキシメチル) - 5-メチル安息香酸 tert-ブチル (1.02 g) をメタノール (10 mL) とテトラヒドロフラン (10 mL) に溶解し、4N 水酸化リチウム水溶液 (3 mL) を加え、室温で終夜攪拌した。反応液を濃縮し、氷冷下で 10% クエン酸水溶液を加えて酸性にした後、酢酸エチルで抽出し、水及び飽和食塩水で洗浄した。硫酸ナトリウムで乾燥後、濃縮することにより標題化合物の粗生成物 (868 mg) をオイルとして得た。

d) 3-(tert-ブトキシメチル)-5-メチル安息香酸アジド

実施例2のc)で得られた3-(tert-ブトキシメチル)-5-メチル安息香酸(868mg)の酢酸エチル(6mL)溶液にジフェニルホスホリルアジド(0.9mL)とトリエチルアミン(0.6mL)を滴下し、室温で2時間攪拌した。反応液に水を加えてエーテルで抽出し、水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で洗浄した。硫酸ナトリウムで乾燥後、濃縮し、酢酸エチル-n-ヘキサン系溶媒を用いてシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより標題化合物(134mg)を得た。

e) N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [3-(tert-ブトキシメチル)-5-メチルフェニル] 尿素

実施例2のd)で得られた3-(tert-ブトキシメチル)-5-メチル安息香酸アジド(127mg)のトルエン(2mL)溶液を120℃の油浴下で1時間加熱攪拌した。反応液を放冷し、半量のトルエン溶液(1mL)を1H-6-ヒドラジノ-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン(0.050g)のテトラヒドロフラン(4mL)溶液に氷冷下で滴下し、室温で終夜攪拌した。反応液を濃縮して、シリカゲル分取薄層クロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム:メタノール=9:1)により精製することにより標題化合物(66mg)を得た。

m. p. 212-217°C

(実施例2-2から2-13)

実施例2-1に記載の合成方法およびそれに準ずる方法またはその一部を修飾した方法によって実施例2-2~2-13の化合物を得た。得られた化合物を表38および表39に示した。

表-38

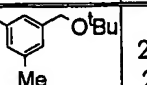
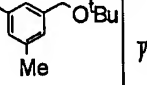
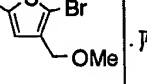
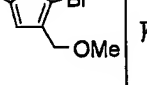
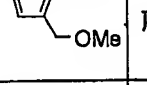
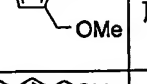
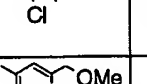
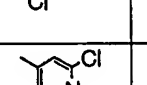
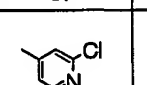
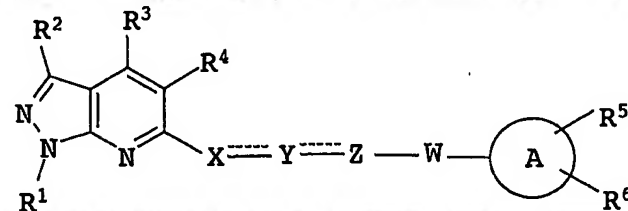
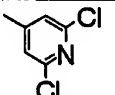
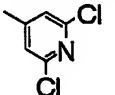
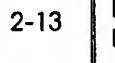
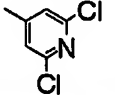
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	A		m.p.
									R ⁵	R ⁶	
2-1	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			212.3-216.6
2-2	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アセトアミド
2-3	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アセトアミド
2-4	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アセトアミド
2-5	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アセトアミド
2-6	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アセトアミド
2-7	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			223.0-227.0
2-8	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			アセトアミド
2-9	Ph	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			270-272
2-10		Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-			262-266

表-39



実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶	m.p.
2-11	Et	H	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		241-242
2-12	Bn	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		236-238
2-13		Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		アカルブ

実施例 3

(実施例 3-1)

5 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(2-クロロ-6-(4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素 メタンスルホン酸塩
 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(2-クロロ-6-(4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素 (3.6 mg) を酢酸エチル (1.5 mL) に懸濁し、メタンスルホン酸 (5 μ L) を加え、室温で1日攪拌する。生じた結晶を濾取し、ジイソプロピルエーテルで洗浄し、60°Cで減圧乾燥することにより標題化合物 (3.8 mg) を得た。

m. p. 210-214°C

15 (実施例 3-2~3-42)

実施例 3-1と同様にして、実施例 3-2~3-42 の化合物を得た。得られた化合物を表40 及び表44 に示した。

表-4〇

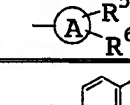
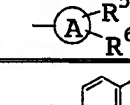
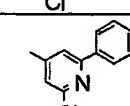
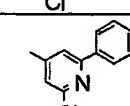
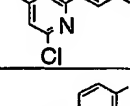
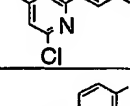
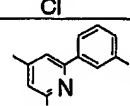
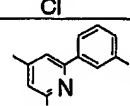
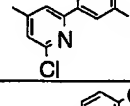
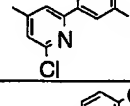
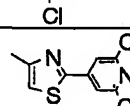
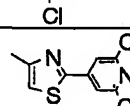
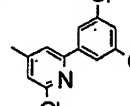
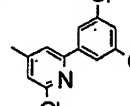
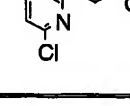
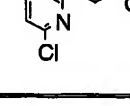
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶	塩	m.p.	Chemical Structure of the compound
3-1	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソルホン酸塩	210.0-214.0	
3-2	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソルホン酸塩	213.9-217.4	
3-3	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソルホン酸塩	230.8-234.6	
3-4	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソルホン酸塩	224.4-230.4	
3-5	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソルホン酸塩	172.1-179.2	
3-6	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソルホン酸塩	アモルファス	
3-7	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソルホン酸塩	アモルファス	
3-8	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソルホン酸塩	アモルファス	
3-9	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソルホン酸塩	168.1-175.7	
3-10	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソルホン酸塩	アモルファス	

表-41

実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶	塩	m.p.
3-11	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソ スルホン 酸塩	アモルファス
3-12	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソ スルホン 酸塩	167.0- 175.0
3-13	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソ スルホン 酸塩	170.0- 175.0
3-14	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソ スルホン 酸塩	181.0- 187.0
3-15	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソ スルホン 酸塩	232.0- 235.0
3-16	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソ スルホン 酸塩	138.0- 145.0
3-17	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		塩酸 塩	220- 225
3-18	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		塩酸 塩	アモルファス
3-19	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		酒石 酸塩	201- 204
3-20	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		p-トル イソスル ホン酸 塩	215- 219

表-42

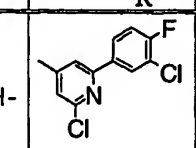
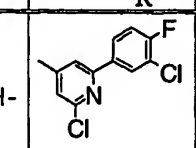
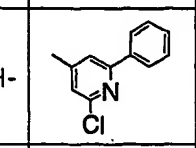
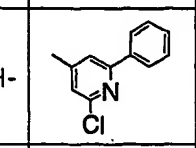
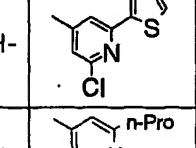
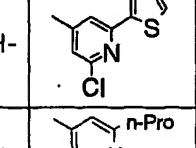
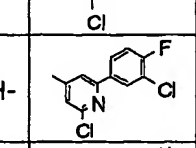
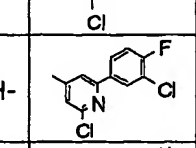
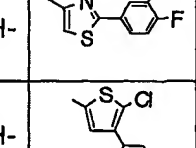
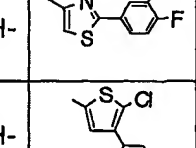
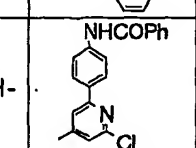
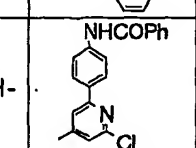
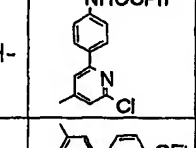
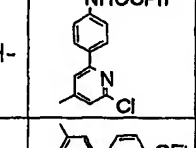
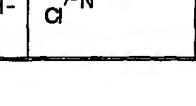
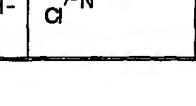
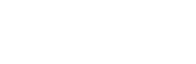
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶	塩	m.p.	Chemical Structure of Compound A
												3-21
3-21	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソルホン酸塩	229-232	
3-22	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソルホン酸塩	203-208	
3-23	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソルホン酸塩	194-197	
3-24	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソルホン酸塩	182.0-185.5	
3-25	Me	Me	i-Pro	H	-CH ₂ -	-NH-	-CO-	-NH-		メタソルホン酸塩	アモルファス	
3-26	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソルホン酸塩	206.0-208.5	
3-27	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソルホン酸塩	アモルファス	
3-28	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソルホン酸塩	アモルファス	
3-29	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソルホン酸塩	アモルファス	
3-30	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソルホン酸塩	アモルファス	

表-43

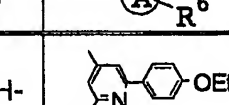
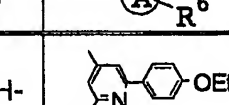
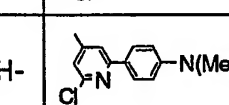
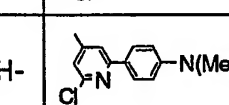
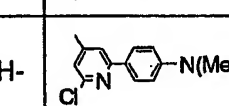
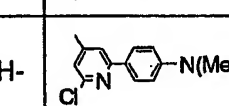
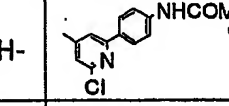
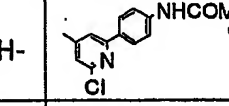
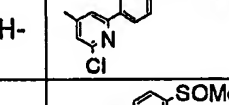
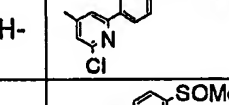
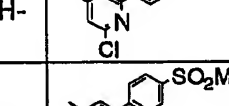
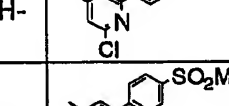
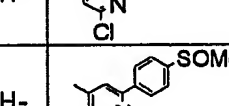
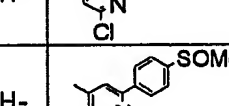
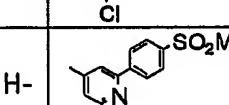
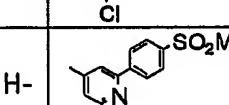
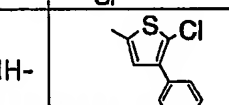
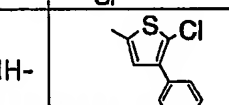
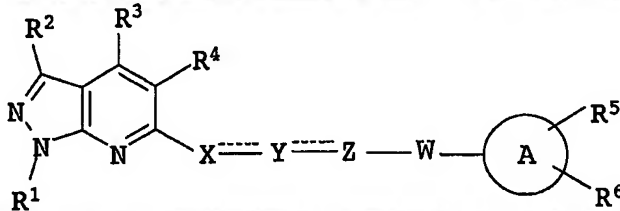
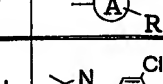
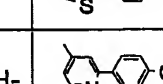
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ ₆	塩	m.p.	Chemical Structure of the compound
												Chemical Structure of the compound
3-31	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソ スルホン 酸塩	203.0- 208.0	
3-32	Me	Me	I-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソ スルホン 酸塩	アモルファス	
3-33	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソ スルホン 酸塩	アモルファス	
3-34	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソ スルホン 酸塩	アモルファス	
3-35	Me	Me	I-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソ スルホン 酸塩	アモルファス	
3-36	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソ スルホン 酸塩	175.0- 179.0	
3-37	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソ スルホン 酸塩	199.0- 203.0	
3-38	Me	Me	I-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソ スルホン 酸塩	アモルファス	
3-39	Me	Me	I-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソ スルホン 酸塩	アモルファス	
3-40	Me	Me	I-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メタソ スルホン 酸塩	166.8- 174.6	

表-44

											
実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X	Y	Z	W	-A-R ⁵ R ⁶	塩	m.p.
3-41	Me	Me	i-Pro	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メソ アルホン 酸塩	206.9- 207.9
3-42	Me	Me	Me	H	-NH-	-NH-	-CO-	-NH-		メソ アルホン 酸塩	204.0- 208.0

(薬理試験)

試験例 (1) : h A G R 1 6 発現 C H O 膜に対する ³H-S p h - 1

5 - P 結合抑制試験

h A G R 1 6 発現 C H O 細胞をダルベッコ改変イーグル M E M (低グルコース、10%ウシ胎児血清、1.0 μ g/ml ピューロマイシン) 培地中で培養し、細胞が密になった時に無血清培地 (0.3%ウシ血清アルブミン、ダルベッコ改変イーグル M E M、低グルコース) に交換し、10 晩培養した。その後細胞をはがし、テフロンホモジナイザーで破碎した後、100,000Gで1時間×2回超遠心を行った。得られた膜画分を凍結保存し、以下の実験に用いた。

被検物質 (最終D M S O (D i m e t h y l s u l f o x i d e) 濃度は1.0%) 125 μ lを24穴プレートに添加した後、³H標識 S p h - 1 - P (最終濃度2nM) を125 μ l添加した。最後に、h A G R 1 6 発現 C H O 膜 (最終濃度100 μ g/well) を250 μ l添加した。4°Cで2時間攪拌後、ハーベスター (P A C K A R D) で G F / B フィルターにトラップした。これを乾燥後、マイクロシンチを添加し、T o p C o u n t (P A C K A R D) で放射活性を測定した。化合物無添加 (T o t a l b i n d i n g) の場合と化合物の代

わりに最終濃度 $10 \mu\text{M}$ の非標識 S p h - 1 - P 添加 (Non specific binding) の場合の放射活性値の差を 100% とし、被検物質の放射活性の抑制率から IC_{50} を求めた。

試験例 (2) : S p h - 1 - P 刺激ヒト正常肺線維芽細胞 (H L F)

5 増殖抑制試験

HLF (2 0 0 0 c e l l s / 2 0 0 μl / w e l l) を 9 6 穴プレートに捲き込み、R P M I 1 6 4 0 10% ウシ胎児血清培地を用い、37°Cで 2 日間培養した。その後、P B S (P h o s p h a t e B u f f e r d S a l i n e) で細胞を洗浄後、ウシ胎児血清を含まない
10 R P M I 培地に交換し、1 日培養した。さらに、被検物質 (最終濃度 $10^{-3}\text{M} \sim 10^{-5}\text{M}$, 最終D M S O 濃度は 0.1%) 8 μl を添加した後、S p h - 1 - P (最終濃度 $1 \mu\text{M}$) を 5 0 μl 添加した。18 時間後に
 ^3H 標識チミジンを添加し、さらに 6 時間後、ハーベスター (P A C K
15 A R D) で G F / B フィルターにトラップした。これを乾燥後、マイクロシンチを 5 0 μl 添加し、T o p C o u n t (P A C K A R D) で放射活性を測定した。被検物質の活性は、化合物非添加群に対して 50% の放射活性を示す値を IC_{50} として評価した。

上記試験例 (1) ~ (2) の試験結果を表 4 5 ~ 表 4 9 に示した。

表-45

実施例	試験例(1) hAGR16 IC ₅₀ (μM)	試験例(2) HLF 増殖抑制 IC ₅₀ (μM)
1-1	0.014	-
1-3	0.038	0.20
1-4	0.027	-
1-6	0.31	-
1-8	0.16	-
1-16	0.15	-
1-17	0.035	-
1-18	0.024	-
1-19	0.044	0.13
1-20	0.17	-
1-21	0.23	-
1-22	0.25	-
1-24	0.22	-
1-27	0.65	-
1-28	0.043	0.067
1-29	0.020	-
1-30	0.038	0.11
1-33	0.23	-
1-34	0.016	0.042
1-36	0.43	-
1-38	0.078	0.051
1-41	0.53	-
1-42	0.056	0.059
1-43	0.60	-
1-45	0.050	-
1-46	0.066	-
1-47	0.062	-
1-48	0.23	-
1-50	0.15	-
1-51	0.065	-
1-53	0.11	-
1-54	0.54	-
1-55	0.062	-
1-56	0.58	-
1-57	0.063	-
1-58	0.019	-
1-59	0.021	-

表-46

実施例	試験例(1) hAGR16 IC ₅₀ (μM)	試験例(2) HLF 増殖抑制 IC ₅₀ (μM)
1-60	0.020	-
1-61	0.097	-
1-62	0.051	-
1-64	0.78	-
1-65	0.036	-
1-66	0.029	-
1-67	0.051	-
1-68	0.026	-
1-69	0.046	-
1-70	0.038	-
1-71	0.560	-
1-72	0.076	-
1-73	0.42	-
1-74	0.040	-
1-78	0.12	-
1-80	0.44	-
1-82	0.26	-
1-83	0.56	-
1-84	0.093	-
1-85	0.082	-
1-86	0.035	-
1-87	0.085	-
1-88	0.84	-
1-89	0.043	0.12
1-91	0.61	-
1-92	0.027	0.16
1-95	0.15	-
1-96	0.44	-
1-98	0.023	-
1-99	0.019	-

表-47

実施例	試験例(1) hAGR16 IC ₅₀ (μM)	試験例(2) HLF 増殖抑制 IC ₅₀ (μM)
1-100	0.016	-
1-101	0.019	-
1-102	0.073	-
1-111	0.01	-
1-113	0.036	-
1-114	0.044	-
1-126	0.29	-
1-274	0.033	-
1-275	0.039	-
1-336	0.063	-
1-342	0.77	-
1-343	0.43	-
1-344	0.48	-
1-345	0.024	-
1-347	0.053	-
1-348	0.11	-
1-349	0.3	-
1-350	0.028	-
1-351	0.04	-
1-352	0.028	-
1-353	0.029	-
1-354	0.022	-
1-355	0.031	-
1-356	0.03	-
1-357	0.11	-
1-358	0.032	-
1-359	0.25	-
1-360	0.053	-
1-361	0.045	-
1-364	0.025	-
1-365	0.038	-
1-366	0.021	-
1-367	0.051	-

表-48

実施例	試験例(1) hAGR16 IC ₅₀ (μM)	試験例(2) HLF 増殖抑制 IC ₅₀ (μM)
2-2	0.95	-
2-3	0.070	-
2-4	0.014	-
2-5	0.17	-
2-6	0.026	-
2-7	0.091	-
2-8	0.016	0.38

表-49

実施例	試験例(1) hAGR16 IC ₅₀ (μM)	試験例(2) HLF 増殖抑制 IC ₅₀ (μM)
3-2	0.028	-
3-3	0.017	-
3-4	0.020	-
3-5	0.034	-
3-6	0.039	0.052
3-7	0.037	0.17
3-8	0.064	-
3-9	0.074	-
3-10	0.055	-
3-11	0.032	-
3-15	0.018	0.058
3-16	0.021	0.031
3-24	0.032	-

5

試験例(3) : DMN肝炎試験

SDラット (SLC 雄6W) に、DMN (N-Dimethyl-nitrosoamine) を $12\mu\text{l}/\text{ml}$ となるように生理食塩水で希釈したものを、試験開始から 0、1、2、7、8、9 日目に腹腔内投与 (1 ml/kg) した。被検化合物は、3、10、30 mg/kg で 1 日 2 回経口投与し、またポジティブコントロールとして抗TGF- β

抗体 5 mg / kg を 0、3、7、10 日目に静脈内投与し、14 日目に解剖した。肝臓を摘出し、OH-Proline 定量用に約 100 mg の切片を切り分け、残りをホルマリン中に保存した。

OH-Proline 定量測定は、以下のようにして行った。アセト
5 ン中で 2 日間以上脱脂・脱水を行い、真空デシケーター内で乾燥させて乾重量を測定した肝切片を、テフロンライナーキャップ付ガラス試験管に入れ、5 mL の 6 N HCl を添加して 118 °C で 24 時間加水分解した。65 °C で加温しながら窒素ガスを吹き付けて HCl を蒸発・乾固した後、1 mL の純水に溶解して OH-Proline 定量用サンプル
10 とした。0.5 mL のサンプル溶液に 3 mL のクエン酸-リン酸緩衝溶液、0.5 mL の過ヨウ素酸溶液を加えて混和し、さらに 1.75 mL のトルエン抽出液を加えて室温で 1 時間振盪した後、1500 rpm、
15 10 分間遠心した。有機層 0.6 mL を試験管に分取してエールリッヒ試薬 0.15 mL を添加し、室温で 45 分間放置した後、565 nm の吸光度を測定した。OH-Proline 量は、組織サンプルの乾燥重量で補正した値で示した。

上記試験例 (3) の試験結果を表 50 に示した。

表-50

実施例	試験例(3)	
	肝臓乾燥単位重量あたりに含まれる hydroxy proline 量の抑制率(%)	
3-15		52.8

20 上記試験から明らかなどおり、本発明の新規ピラゾロピリジン化合物及びその製薬上許容される塩は、Edg-5 レセプターに対して選択的に作用する。また、Sph-1-P 刺激ヒト正常肺線維芽細胞の増殖を有意に抑制した。さらに、DMN 肝炎モデルにおいても、コラーゲン（線維症の主な原因）に含有されるヒドロキシプロリン (OH-Proline) の量を有意に抑制した。

以上のことから、ピラゾロピリジン誘導体 (1) は、Edg-5 レセ

アターが特異的に存在する血管平滑筋、腎臓、肺、肝臓、心臓、皮膚組織に関する治療薬、特にこれらの組織の線維化を防ぐ、優れた治療薬として有用である。

試験例（4）：ラット α 1Bに対する $^3\text{H}-\text{prazosin}$ 結合抑制試験（*in vitro*）

エーテル麻酔下、SDラットを放血致死させた後に肝臓を摘出し、0.25Mサッカロースバッファー中ポリトロンでホモジナイズを行い、超遠心を行った（80000g、40分、4°C）。得られた沈殿を再度同バッファーに懸濁、同時にホモジナイズ、超遠心を行った。得られた沈殿をバッファーに懸濁し、 α 1B膜画分として凍結保存し、以下の実験に用いた。

被検物質（最終DMSO濃度は1.0%である）250 μl を24穴プレートに添加した後、 $^3\text{H}-\text{prazosin}$ （最終濃度0.3nM）を250 μl 添加した。最後に α 1B膜画分（最終濃度200 $\mu\text{g}/\text{well}$ ）を500 μl 添加した。1時間30°Cでインキュベート後、ハーベスター（PACKARD）でGF/Bフィルターにトラップした。これを乾燥後、Microscintを添加し、Topcount（PACKARD）で放射活性を測定した。被検物質無添加（Total binding）および被検物質の代わりに最終濃度1 μM のprazosin添加（Nonspecific binding）との放射活性の差を100%とした。被検物質の活性を放射活性の抑制率からIC₅₀として求めた。

上記試験例（4）の試験結果を表51に示す。

表-51

実施例	試験例(4) rat α 1B IC_{50} (μ M)	実施例	試験例(4) rat α 1B IC_{50} (μ M)
1-1	100 以上	1-61	100 以上
1-3	100 以上	1-62	100 以上
1-4	100 以上	1-64	100 以上
1-6	100 以上	1-65	100 以上
1-9	100 以上	1-66	100 以上
1-10	100 以上	1-67	100 以上
1-11	100 以上	1-71	100 以上
1-12	100 以上	1-72	100 以上
1-13	100 以上	1-73	100 以上
1-16	100 以上	1-74	100 以上
1-18	100 以上	1-78	100 以上
1-20	100 以上	1-80	100 以上
1-27	100 以上	1-82	100 以上
1-28	100 以上	1-83	100 以上
1-29	100 以上	1-84	100 以上
1-30	100 以上	1-86	100 以上
1-33	100 以上	1-87	100 以上
1-34	100 以上	1-88	100 以上
1-36	100 以上	1-89	100 以上
1-38	100 以上	1-91	100 以上
1-41	100 以上	1-92	100 以上
1-42	100 以上	1-95	100 以上
1-43	100 以上	1-96	100 以上
1-45	100 以上	1-99	100 以上
1-46	100 以上	1-101	100 以上
1-47	100 以上	1-102	100 以上
1-48	100 以上	2-1	100 以上
1-50	100 以上	2-2	100 以上
1-51	100 以上	2-3	100 以上
1-53	100 以上	2-5	100 以上
1-54	100 以上	3-3	100 以上
1-55	100 以上	3-4	100 以上
1-56	100 以上	3-6	100 以上
1-57	100 以上	3-8	100 以上
1-59	100 以上	3-9	100 以上
1-60	100 以上	3-11	100 以上

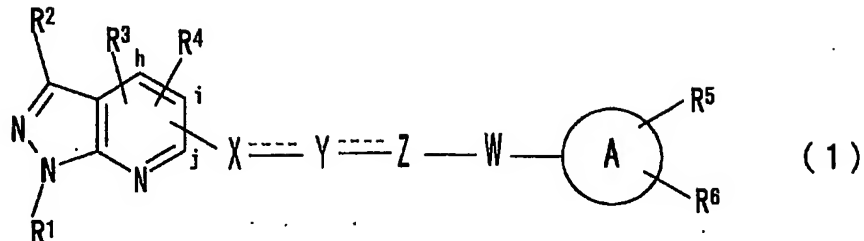
上記試験例（4）の試験結果から、本発明の化合物が副作用としての降圧作用を有さないことが分かる。

産業上の利用可能性

- 5 本発明によれば、スフィンゴシン-1-リン酸受容体（E d g - 5）が関連して起こる肝線維症、肺線維症、腎線維症、心臓線維症、皮膚線維症、動脈硬化症、冠動脈血管攣縮、喘息、腎炎、神経障害、末梢神経障害、慢性関節リュウマチ、全身性ループスエリテマトーデス（S L E）、癌等の治療薬として有用な化合物を提供することができる。また、一般
- 10 式（1）における環Aが、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいヘテロ環残基又はC₂₋₁₂アルコキシアルキル基を有することにより、活性を上げることができ、かつ副作用である降圧作用を抑制することができた。
- 15 本出願は日本で出願された特願2001-382398および特願2002-225343を基礎としており、その内容は本明細書にすべて包含するものである。

請求の範囲

1. 一般式 (1)



〔式中、

5 R¹は、水素原子、C₁₋₆アルキル基、ハロアルキル基、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいアラルキル基又は-COR⁷。
(ここで、R⁷は、C₁₋₆アルキル基、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいアラルキル基、C₁₋₆アルコキシ基、置換されていてもよいアリールオキシ基又は置換されていてもよいアラルキルオキシ基である)であり；

10 R²は、水素原子、置換されていてもよいC₁₋₆アルキル基又は置換されていてもよいアリール基であり；

R³は、水素原子、置換されていてもよいC₁₋₆アルキル基、C₁₋₆アルコキシ基、C₂₋₆アルコキシカルボニル基、ハロアルキル基、C₃₋₇シクロアルキル基又は置換されていてもよいアリール基であり；

15 R⁴は、水素原子又は置換されていてもよいC₁₋₆アルキル基であり；

R⁵は、水素原子、C₃₋₇シクロアルキル基、C₁₋₆アルキル基、C₁₋₆アルコキシ基、C₂₋₆アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、C₂₋₆アルキニル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ハロアルキル基、

20 C₁₋₆アルキルアミノ基、ジ(C₁₋₆アルキル)アミノ基、アシル基、水酸基、置換されていてもよいアリールオキシ基、置換されていてもよいアラルキルオキシ基、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいアラルキル基、置換されていてもよいヘテロ環残基、C₂₋₁アルコキシアルキル基又は-CO-NH-R⁸ (ここで、R⁸は置換されていてもよいアリール基又は置換されていてもよいアラルキル基である)

25

であり；

R⁸は、水素原子、C₃₋₇シクロアルキル基、C₁₋₆アルキル基、C₁₋₆アルコキシ基、C₂₋₆アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、C₂₋₆アルキニル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ハロアルキル基、C₁₋₆アルキルアミノ基、ジ(C₁₋₆アルキル)アミノ基、アシル基、水酸基、置換されていてもよいアリールオキシ基、置換されていてもよいアラルキルオキシ基、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいアラルキル基、置換されていてもよいヘテロ環残基、C₂₋₁₂アルコキシアルキル基又は-CO-NH-R⁸（ここで、R⁸は置換されていてもよいアリール基又は置換されていてもよいアラルキル基である）であり；

Xは、-N(R⁹)-（ここで、R⁹は、水素原子、C₁₋₆アルキル基又は-NH-R¹⁰（ここで、R¹⁰は、カルボキシル基又はC₂₋₆アルコキシカルボニル基である）である）、-O-、-N=、-CH=又は-CH(R¹¹)-（ここで、R¹¹は、水素原子又はC₁₋₆アルキル基である）であり；

Yは、-N(R¹²)-（ここで、R¹²は、水素原子、C₁₋₆アルキル基、置換されていてもよいアラルキル基、C₂₋₆アルコキシカルボニル基、置換されていてもよいアリールオキシカルボニル基、置換されていてもよいアラルキルオキシカルボニル基又は-CO-NH-R¹³（ここで、R¹³は、置換されていてもよいアリール基又は置換されていてもよいアラルキル基である）である）、=N-、-CH₂-、=CH-、-O-、-CO-又は単結合であり；

Zは、-CO-、-CS-、-CH₂-、-O-又は単結合であり；

Wは、-N(R¹⁴)-（ここで、R¹⁴は、水素原子、C₁₋₆アルキル基、置換されていてもよいアラルキルオキシカルボニル基、置換されていてもよいアリールオキシカルボニル基又はヘテロアリールC₁₋₆アルキル基である）、-O-、-CO-、-CONH-（但し、窒素原子は環Aと結合する）、-CH₂-、-NHCH₂-（但し、炭素原子は環Aと結合する）；

合する) 又は単結合であり;

は、二重結合又は一重結合であり;

環Aは、アリール基、ヘテロ環残基又はC₃₋₇シクロアルキル基である】

5 で表わされるピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

2. R²が、水素原子、C₁₋₆アルキル基又は置換されていてもよいアリール基であり;

10 R³が、水素原子、C₁₋₆アルキル基、C₁₋₆アルコキシ基、C₂₋₆アルコキシカルボニル基、ハロアルキル基、C₃₋₇シクロアルキル基又は置換されていてもよいアリール基であり;

R⁴が、水素原子又はC₁₋₆アルキル基であり;

15 R⁵が、水素原子、C₁₋₆アルキル基、C₁₋₆アルコキシ基、C₂₋₆アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、C₂₋₆アルキニル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ハロアルキル基、C₁₋₆アルキルアミノ基、ジ(C₁₋₆アルキル)アミノ基、アシル基、水酸基、置換されていてもよいアリールオキシ基、置換されていてもよいアラルキルオキシ基、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいアラルキル基、置換されていてもよいヘテロ環残基、C₂₋₁₂アルコキシアルキル基又は20 -CONHR⁸ (ここで、R⁸は置換されていてもよいアリール基又は置換されていてもよいアラルキル基である)であり;

25 R⁶が、水素原子、C₁₋₆アルキル基、C₁₋₆アルコキシ基、C₂₋₆アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、C₂₋₆アルキニル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ハロアルキル基、C₁₋₆アルキルアミノ基、ジ(C₁₋₆アルキル)アミノ基、アシル基、水酸基、置換されていてもよいアリールオキシ基、置換されていてもよいアラルキルオキシ基、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいアラルキル基、置換されていてもよいヘテロ環残基、C₂₋₁₂アルコキシアルキル基又は-CONHR⁸ (ここで、R⁸は置換されていてもよいアリール基又は置

換されていてもよいアラルキル基である)である、請求項1記載のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

3. R¹が、水素原子、C₁₋₆アルキル基又は-COR⁷(ここで、R⁷は、C₁₋₆アルキル基、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいアラルキル基、C₁₋₆アルコキシ基、置換されていてもよいアリールオキシ基又は置換されていてもよいアラルキルオキシ基である)であり; R²が、C₁₋₆アルキル基又は置換されていてもよいアリール基である、請求項1又は2記載のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

4. R⁵が、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいヘテロ環残基又はC₂₋₁₂アルコキシアルキル基である、請求項1又は2記載のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

15 5. R⁶が、水素原子、C₁₋₆アルキル基、ハロゲン原子、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいヘテロ環残基又はC₂₋₁₂アルコキシアルキル基である、請求項4記載のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

6. R¹が、C₁₋₆アルキル基であり;
20 R²が、C₁₋₆アルキル基であり;
R³が、C₁₋₆アルキル基であり;
R⁴が、水素原子であり;
R⁵が、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいヘテロ環残基又はC₂₋₁₂アルコキシアルキル基であり;
25 R⁶が、水素原子、C₁₋₆アルキル基、ハロゲン原子、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいヘテロ環残基又はC₂₋₁₂アルコキシアルキル基であり;
Xが、-N(R⁹)- (ここで、R⁹は、水素原子である)、-O-又は-CH(R¹¹)- (ここで、R¹¹は、水素原子である)であり;

Yが、 $-N(R^{12})-$ （ここで、 R^{12} は、水素原子である）であり；

Zが、 $-CO-$ であり；

Wが、 $-N(R^{14})-$ （ここで、 R^{14} は、水素原子である）であり；

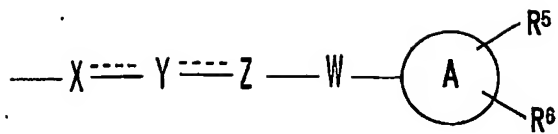
5 が、一重結合であり；

環Aが、アリール基又はヘテロ環残基である、請求項1又は2記載のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

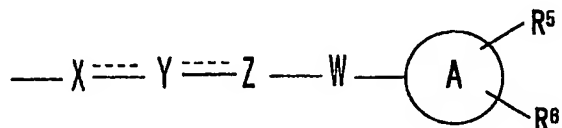
7. Xが、 $-N(R^9)-$ （ここで、 R^9 は、水素原子である）である、
10 請求項6記載のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又は
それらの製薬上許容される塩。

8. R^5 が、ハロゲン原子、ハロアルキル基、水酸基、ニトロ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{2-12} アルコキシアルキル基、
-COOR¹⁵基（ここで、 R^{15} は、 C_{1-6} アルキル基、置換されていて
15 もよいアリール基又は置換されていてもよいアラルキル基である）、-
NHCOR¹⁶基（ここで、 R^{16} は、 C_{1-6} アルキル基、置換されていて
もよいアリール基又は置換されていてもよいアラルキル基である）、-
CONHR¹⁷基（ここで、 R^{17} は、 C_{1-6} アルキル基、置換されていて
もよいアリール基又は置換されていてもよいアラルキル基である）、C
20 C_{1-6} アルキルチオ基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基、 C_{1-6} アルキル
スルホニル基、スルファモイル基、-SO₂NHR¹⁸基（ここで、 R^{18}
は、 C_{1-6} アルキル基、置換されていてもよいアリール基又は置換
されていてもよいアラルキル基である）、-SO₂N(R¹⁹)₂基（ここで、
R¹⁹は、 C_{1-6} アルキル基、置換されていてもよいアリール基又は置換
25 されていてもよいアラルキル基である）、ジ(C_{1-6} アルキル)アミノ
基及び置換されていてもよいアラルキルオキシ基からなる群より選ばれ
る少なくとも1つの置換基で置換されていてもよい、アリール基又はヘ
テロ環残基であるか、あるいは C_{2-12} アルコキシアルキル基であり；
R⁶が、ハロゲン原子、ハロアルキル基、水酸基、ニトロ基、 C_{1-6} アル

キル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{2-12} アルコキシアルキル基、 $-COO$
 R^{15} 基（ここで、 R^{15} は、 C_{1-6} アルキル基、置換されていてもよいア
リール基又は置換されていてもよいアラルキル基である）、 $-NHCO$
 R^{16} 基（ここで、 R^{16} は、 C_{1-6} アルキル基、置換されていてもよいア
5 リール基又は置換されていてもよいアラルキル基である）、 $-CONH$
 R^{17} 基（ここで、 R^{17} は、 C_{1-6} アルキル基、置換されていてもよいア
リール基又は置換されていてもよいアラルキル基である）； C_{1-6} アル
キルチオ基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基、 C_{1-6} アルキルスルホニ
ル基、スルファモイル基、 $-SO_2NHR^{18}$ 基（ここで、 R^{18} は、 C_{1-}
10 $_6$ アルキル基、置換されていてもよいアリール基又は置換されていて
よいアラルキル基である）、 $-SO_2N(R^{19})_2$ 基（ここで、 R^{19} は、
 C_{1-6} アルキル基、置換されていてもよいアリール基又は置換されて
15 いてもよいアラルキル基である）、ジ（ C_{1-6} アルキル）アミノ基及び置
換されていてもよいアラルキルオキシ基からなる群より選ばれる少なく
とも 1 つの置換基で置換されていてもよい、アリール基又はヘテロ環残
基であるか、あるいは水素原子、 C_{1-6} アルキル基、ハロゲン原子又は
 C_{2-12} アルコキシアルキル基である、請求項 7 記載のピラゾロピリジン
誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。
9. R^5 が、ハロゲン原子、ハロアルキル基、水酸基、 C_{1-6} アルキル
20 基、 C_{1-6} アルコキシ基及びニトロ基からなる群より選ばれる少なくと
も 1 つの置換基で置換されていてもよい、アリール基又はヘテロ環残基
であるか、あるいは C_{2-12} アルコキシアルキル基であり；
 R^6 が、ハロゲン原子、ハロアルキル基、水酸基、 C_{1-6} アルキル基、 C
1-6 アルコキシ基及びニトロ基からなる群より選ばれる少なくとも 1 つ
25 の置換基で置換されていてもよい、アリール基又はヘテロ環残基である
か、あるいは水素原子、 C_{1-6} アルキル基、ハロゲン原子又は C_{2-12} ア
ルコキシアルキル基である、請求項 7 記載のピラゾロピリジン誘導体若
しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。
10. R^3 、 R^4 及び式



で表わされる置換基のピリジン環上の置換位置が、R³がh位、R⁴がi位、式



5 で表わされる置換基がj位である、請求項9記載のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

11. 環Aがアリール基である、請求項10記載のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

12. 環Aのアリール基がフェニル基である、請求項11記載のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

10 13. 環Aがヘテロ環残基である、請求項10記載のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

14. 環Aのヘテロ環残基がピリジル基、チアゾリル基又はチエニル基である、請求項13記載のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

15 15. R⁵がC₂₋₁₂アルコキシアルキル基である、請求項10乃至14のいずれかに記載のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

20 16. R⁵が置換されていてもよいアリール基である、請求項10乃至14のいずれかに記載のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

17. R⁵が置換されていてもよいヘテロ環残基である、請求項10乃至14のいずれかに記載のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

25

18. $N - [(1H - 4 - \text{イソプロピル} - 1, 3 - \text{ジメチルピラゾロ} [3, 4 - b] \text{ピリジン} - 6 - \text{イル}) \text{アミノ}] - N' - [2 - (3 - \text{クロロ} - 4 - \text{フルオロフェニル}) \text{チアゾール} - 4 - \text{イル}] \text{尿素},$

5 $N - [(1H - 1, 3, 4 - \text{トリメチルピラゾロ} [3, 4 - b] \text{ピリジン} - 6 - \text{イル}) \text{アミノ}] - N' - (5 - \text{メチル} - 4 - \text{フェニルチオフェニル} - 2 - \text{イル}) \text{尿素},$

10 $N - [(1H - 1, 3, 4 - \text{トリメチルピラゾロ} [3, 4 - b] \text{ピリジン} - 6 - \text{イル}) \text{アミノ}] - N' - (5 - \text{クロロ} - 4 - \text{フェニルチオフェニル} - 2 - \text{イル}) \text{尿素},$

15 $10 N - [(1H - 4 - \text{イソプロピル} - 1, 3 - \text{ジメチルピラゾロ} [3, 4 - b] \text{ピリジン} - 6 - \text{イル}) \text{アミノ}] - N' - [2 - \text{クロロ} - 6 - (3 - \text{クロロ} - 4 - \text{フルオロフェニル}) \text{ピリジン} - 4 - \text{イル}] \text{尿素},$

20 $N - [(1H - 4 - \text{イソプロピル} - 1, 3 - \text{ジメチルピラゾロ} [3, 4 - b] \text{ピリジン} - 6 - \text{イル}) \text{アミノ}] - N' - [3 - \text{クロロ} - 5 - (\text{ピリジン} - 4 - \text{イル}) \text{フェニル}] \text{尿素},$

25 $N - [(1H - 4 - \text{イソプロピル} - 1, 3 - \text{ジメチルピラゾロ} [3, 4 - b] \text{ピリジン} - 6 - \text{イル}) \text{アミノ}] - N' - [2 - (4 - \text{クロロフェニル}) \text{チアゾール} - 4 - \text{イル}] \text{尿素},$

30 $N - [(1H - 1, 3, 4 - \text{トリメチルピラゾロ} [3, 4 - b] \text{ピリジン} - 6 - \text{イル}) \text{アミノ}] - N' - [2 - (3 - \text{クロロ} - 4 - \text{フルオロフェニル}) \text{チアゾール} - 4 - \text{イル}] \text{尿素},$

35 $N - [(1H - 4 - \text{イソプロピル} - 1, 3 - \text{ジメチルピラゾロ} [3, 4 - b] \text{ピリジン} - 6 - \text{イル}) \text{アミノ}] - N' - (5 - \text{メチル} - 4 - \text{フェニルチオフェニル} - 2 - \text{イル}) \text{尿素},$

40 $25 N - [(1H - 1, 3, 4 - \text{トリメチルピラゾロ} [3, 4 - b] \text{ピリジン} - 6 - \text{イル}) \text{アミノ}] - N' - [2 - (2 - \text{クロロフェニル}) \text{チアゾール} - 4 - \text{イル}] \text{尿素},$

45 $N - [(1H - 4 - \text{イソプロピル} - 1, 3 - \text{ジメチルピラゾロ} [3, 4 - b] \text{ピリジン} - 6 - \text{イル}) \text{アミノ}] - N' - [2 - (2 - \text{クロロフェニル}) \text{チアゾール} - 4 - \text{イル}] \text{尿素},$

ニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (4- (トリフルオロメチル) フェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 5 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (4- (トリフルオロメチル) フェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (4-ヒドロキシフェニル) チ
 10 アゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (4-ヒドロキシフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (4-フェニルチオフェン-2-イル)
 15 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (4-フェニルチオフェン-2-イル) 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (4-フェニルチオフェ
 20 ン-2-イル) 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6- (3-
 クロロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジ
 25 ン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6- (3-クロロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6- (4-
 クロロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジ

ン-6-イル)アミノ]-N'-[2-クロロ-6-(4-クロロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、
 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-クロロ-6-(2-クロロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、
 5 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-クロロ-6-(2-クロロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、
 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(4-フルオロフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、
 10 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(4-フルオロフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、
 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(4-tert-ブチルフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、
 15 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(4-tert-ブチルフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、
 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(4-tert-
 20 ブチルフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、
 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(3, 5-ジクロロフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、
 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(3, 5-ジクロ
 25 ロフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、
 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-フェニルチオフェン-2-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (4-クロロフェニル) -5-メチルチアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (4-クロロフェニル) -5-メチルチアゾール-4-イル] 尿素、

10 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3-クロロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3-クロロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

15 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3, 4-ジクロロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3, 4-ジクロロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

20 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (4-メチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (4-メチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

25 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (4-メチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (ピリジン-4-イル) チアゾ

ール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N' - [2-(ピリジン-4-イル)チアゾール-4-イル] 尿素、

5 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N' - [2-(2-クロロ-6-メトキシピリジン-4-イル)チアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N' - [2-(2-クロロ-6-

10 -メトキシピリジン-4-イル)チアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N' - [2-クロロ-6-(4-エトキシフェニル)ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N' - [2-クロロ-6-(4-エトキシフェニル)ピリジン-4-イル] 尿素、

15 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N' - [5-クロロ-4-(3-クロロフェニル)チオフェン-2-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N' - [5-クロロ-4-(3-

20 -クロロフェニル)チオフェン-2-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N' - [5-クロロ-4-(3-

25 -クロロフェニル)ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N' - [2-クロロ-6-(3, 5-ジクロロフェニル)ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジ

ン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(4-ニトロフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、
N-[(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(4-ニトロフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、
5 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(3-ニトロフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、
N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(3-メトキシフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、
10 N-[(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(3-メトキシフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、
N-[(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(3-フルオロフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、
15 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(3-フルオロフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、
N-[(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(3-フルオロフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、
20 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(2-フルオロフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、
N-[(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(2-フルオロフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、
25 N-[(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(2-フルオロフェニル)チアゾール-4-イル]尿素、
N-[(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-クロロ-6-(チオフェン-2-イル)ピリジン-4-イル]尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(チオフェン-2-イル) ピリジン-4-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3-ニトロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(4-クロロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、

10 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(4-クロロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(2-クロロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、

15 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(2-クロロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(3-クロロ-4-メトキシフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、

20 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(3-クロロ-4-メトキシフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(3-クロロ-4-メトキシフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、

25 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(4-メチルフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(4-

－メチルフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(4-フルオロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、

5 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(4-フルオロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3, 4-ジフルオロフェニル)

10 チアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3, 4-ジフルオロフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3-トリフルオロメチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

15 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3-トリフルオロメチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3-トリフルオロメチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

20 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(2, 3, 5-トリフルオロ-4, 6-ジメトキシフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(2, 3, 5-トリフルオロ-4, 6-ジメトキシフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

25 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3-フルオロ-4-メチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3-フルオロ-4-メチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3-フルオロ-4-メチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (4-プロモフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (4-プロモフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

10 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3-クロロ-4-メトキシフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2- (3-クロロ-4-メトキシフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、

15 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4- (2-フルオロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4- (2-フルオロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、

20 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6- (3- (トリフルオロメチル) フェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6- (3- (トリフルオロメチル) フェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

25 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4- (3-

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4- (3-

—クロロ—4—フルオロフェニル) チオフェン—2—イル] 尿素、
 N—[(1H—1, 3, 4—トリメチルピラゾロ [3, 4—b] ピリジン—6—イル) アミノ] —N'—[2—(3, 5—ジフルオロフェニル) チアゾール—4—イル] 尿素、

5 N—[(1H—4—イソプロピル—1, 3—ジメチルピラゾロ [3, 4—b] ピリジン—6—イル) アミノ] —N'—[2—(3, 5—ジフルオロフェニル) チアゾール—4—イル] 尿素、
 N—[(1H—1, 3, 4—トリメチルピラゾロ [3, 4—b] ピリジン—6—イル) アミノ] —N'—[2—(2, 6—ジフルオロフェニル) チアゾール—4—イル] 尿素、

10 10 N—[(1H—1, 3, 4—トリメチルピラゾロ [3, 4—b] ピリジン—6—イル) アミノ] —N'—[2—(3—メチルフェニル) チアゾール—4—イル] 尿素、
 N—[(1H—4—イソプロピル—1, 3—ジメチルピラゾロ [3, 4—b] ピリジン—6—イル) アミノ] —N'—[2—(3—メチルフェニル) チアゾール—4—イル] 尿素、

15 15 N—[(1H—1, 3, 4—トリメチルピラゾロ [3, 4—b] ピリジン—6—イル) アミノ] —N'—[2—(3, 4—ジメチルフェニル) チアゾール—4—イル] 尿素、
 N—[(1H—4—イソプロピル—1, 3—ジメチルピラゾロ [3, 4—b] ピリジン—6—イル) アミノ] —N'—[2—(4—エチルフェニル) チアゾール—4—イル] 尿素、

20 20 N—[(1H—1, 3, 4—トリメチルピラゾロ [3, 4—b] ピリジン—6—イル) アミノ] —N'—[2—(4—エチルフェニル) チアゾール—4—イル] 尿素、
 N—[(1H—4—イソプロピル—1, 3—ジメチルピラゾロ [3, 4—b] ピリジン—6—イル) アミノ] —N'—[2—(4—エチルフェニル) チアゾール—4—イル] 尿素、

25 25 N—[(1H—1, 3, 4—トリメチルピラゾロ [3, 4—b] ピリジン—6—イル) アミノ] —N'—[2—(2—クロロピリジン—4—イル) チアゾール—4—イル] 尿素、
 N—[(1H—4—イソプロピル—1, 3—ジメチルピラゾロ [3, 4

－b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2, 6-ビス(3-クロロ-4-フルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
N - [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3, 4-ジフルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
5 N - [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3, 4-ジフルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
N - [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(チオフェン-3-イル) ピリジン-4-イル] 尿素、
10 N - [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(チオフェン-3-イル) ピリジン-4-イル] 尿素、
N - [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3, 4-ジメチルフェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
15 N - [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(3, 4-ジフルオロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、
N - [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(3, 4-ジフルオロフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、
20 N - [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3, 5-ジフルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
N - [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3, 5-ジフルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
25 N - [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3, 5-ジフルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [3-クロロ-5-(ピリジン-4-イル)フェニル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [3-(tert-ブトキシメチル)-5-メチルフェニル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [3-(tert-ブトキシメチル)-5-メチルフェニル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-プロモ-4-(メトキシメチル)チオフェン-2-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-プロモ-4-(メトキシメチル)チオフェン-2-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(メトキシメチル)チオフェン-2-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(メトキシメチル)チオフェン-2-イル] 尿素、

N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(メトキシメチル)チオフェン-2-イル] 尿素、

ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(メトキシメチル) ピリジン-4-イル] 尿素、

5 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(4-フルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (2-クロロ-6-フェニルピリジン-4-イル) 尿素、及び、
 10 N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(4-フルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素
 からなる群より選ばれる請求項3記載のピラゾロピリジン誘導体若しく
 15 はそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

19. N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3, 4, 5-トリフルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3, 4, 5-トリフルオロフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 20 N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(4-(ジメチルアミノ)フェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-4-イソプロビル-1, 3-ジメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(4-(ジメチルアミノ)フェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 25 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(4-(ジメチルアミノ)フェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 1H-6-[{2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル) ピリジン-4-イル} アミノカルボニル] アゾ-4-イソプロビル-1,

3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン、
 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-クロロ-6-(4-メチルチオフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、

5 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-クロロ-6-(4-メチルチオフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、
 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[6-(4-(ベンゾイルアミノ)フェニル)-2-クロロピリジン-4-イル]尿素、

10 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[6-(4-(ベンゾイルアミノ)フェニル)-2-クロロピリジン-4-イル]尿素、
 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[6-(4-(アセチルアミノ)フェニル)-2-クロロピリジン-4-イル]尿素、

15 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[6-(4-(アセチルアミノ)フェニル)-2-クロロピリジン-4-イル]尿素、
 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[6-(4-(アセチルアミノ)フェニル)-2-クロロピリジン-4-イル]尿素、

20 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(2, 6-ジクロロピリジン-4-イル)チアゾール-4-イル]尿素、
 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-(2, 6-ジクロロピリジン-4-イル)チアゾール-4-イル]尿素、

25 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[4-(3-アセチルアミノ-5-クロロフェニル)-5-クロロチオフェン-2-イル]尿素、
 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-

-b] ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [4 - (3-アセチルアミノ-5-クロロフェニル)-5-クロロチオフェン-2-イル] 尿素、
 N - [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(3-メトキシカルボニルフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、
 5 N - [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(3-メトキシカルボニルフェニル) チオフェン-2-イル] 尿素、
 N - [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3-(アセチルアミノ)フェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 10 N - [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3-(アセチルアミノ)フェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 15 N - [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3-(ベンゾイルアミノ)フェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 N - [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3-(ベンゾイルアミノ)フェニル) チアゾール-4-イル] 尿素、
 20 N - [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(4-メチルスルホニルフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N - [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(4-メチルスルホニルフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 25 N - [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(4-メチルスルフィニルフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(4-メチルスルフィニルフェニル) ピリジン-4-イル] 尿素、
 N- [(1H-3, 4-ジメチル-1-フェニルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (2, 6-ジクロロピリジン-4-イル) 尿素、
 N- [(1H-3, 4-ジメチル-1-(4-メチルフェニル) ピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (2, 6-ジクロロピリジン-4-イル) 尿素、
 10 N- [(1H-1-エチル-4-メチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (2, 6-ジクロロピリジン-4-イル) 尿素、
 N- [(1H-1-ベンジル-3, 4-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (2, 6-ジクロロピリジン-4-イル) 尿素、
 15 N- [(1H-3, 4-ジメチル-1-(2, 2, 2-トリフルオロエチル) ピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (2, 6-ジクロロピリジン-4-イル) 尿素、及び、
 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (2-クロロ-6-フェニルピリジン-4-イル) 尿素
 からなる群より選ばれる請求項2記載のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。
 20. N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - (2-クロロ-6-プロピルピリジン-4-イル) 尿素、
 25 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)-6-ヒドロキシピリジン-4-イル] 尿素、

N- [(1H-1-ベンジル-4-イソプロピル-3-メチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、
 N- [(1H-1-ベンジル-4-イソプロピル-3-メチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、
 N- [(1H-4-イソプロピル-3-メチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、
 5 N- [(1H-1-ベンジル-4-イソプロピル-3-メチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-(4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、
 N- [(1H-4-(1-ベンジルオキシプロパン-2-イル)-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -
 10 N' - [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、
 N- [(1H-3, 4-ジメチル-1-フェニルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、
 N- [(1H-3, 4-ジメチル-1-(4-メチルフェニル)ピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、
 15 N- [(1H-1-エチル-4-メチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、
 N- [(1H-3, 4-ジメチル-1-(2, 2, 2-トリフルオロエチル)ピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' -
 20 [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、
 N- [(1H-3, 4-ジメチル-1-(2, 2, 2-トリフルオロエチル)ピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル) アミノ] -N' -
 25 [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、

4-イル] 尿素、
N-[(1H-1, 3-ジメチル-4-(1-ヒドロキシプロパン-2-イル)ピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-[2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル] 尿素、
5 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(2-クロロ-6-シクロブチルピリジン-4-イル) 尿素、
N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(2-クロロ-6-シクロブチルピリジン-4-イル) 尿素、
10 N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(2-クロロ-6-シクロヘキシルピリジン-4-イル) 尿素、
N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(2-クロロ-6-シクロヘキシルピリジン-4-イル) 尿素、
15 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(2-クロロ-6-シクロヘキシルピリジン-4-イル) 尿素、
N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(2-クロロ-6-シクロヘキシルピリジン-4-イル) 尿素、
20 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(2-クロロ-6-シクロヘキシルピリジン-4-イル) 尿素、
N-[(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(2-クロロ-6-シクロヘキシルピリジン-4-イル) 尿素、
25 N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(2-クロロ-6-シクロヘキシルピリジン-4-イル) 尿素、
N-[(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ]-N'-(2-クロロ-6-シクロヘキシルピリジン-4-イル) 尿素、

N- [(1H-3-ベンジルオキシメチル-4-イソプロピル-1-メチルピラゾロ[3,4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、

5 N- [(1H-1, 3, 4-トリメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(4-(エチルアミノカルボニル)フェニル)チオフェン-2-イル]尿素、

N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [5-クロロ-4-(4-(エチルアミノカルボニル)フェニル)チオフェン-2-イル]尿素、

10 N- [(1H-3, 4-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、

N- [(1H-1-エチル-3, 4-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、

15 N- [(1H-4-イソプロピル-1, 3-ジメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)メチル] -N' - [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素、及び

20 N- [(1H-1, 3, 4, 5-テトラメチルピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル)アミノ] -N' - [2-クロロ-6-(3-クロロ-4-フルオロフェニル)ピリジン-4-イル]尿素
からなる群より選ばれる請求項1記載のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩。

25 21. 請求項1乃至20のいずれかに記載のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩と医薬的に許容される担体とを含有してなる医薬組成物。

22. 請求項1乃至20のいずれかに記載のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩を有効成分

として含有するスフィンゴシン-1-リン酸受容体拮抗剤。

23. 請求項1乃至20のいずれかに記載のピラゾロピリジン誘導体若しくはそのプロドラッグ又はそれらの製薬上許容される塩を有効成分として含有する線維症治療薬。

5 24. 線維症が肝線維症である請求項23記載の線維症治療薬。

25. 線維症が肺線維症である請求項23記載の線維症治療薬。

26. 肝疾患治療薬との併用のための請求項23又は24記載の線維症治療薬。

27. 肝疾患治療薬が免疫増強薬、肝庇護薬、肝機能改善薬及び肝不10全治療薬からなる群より選ばれる請求項26記載の線維症治療薬。

28. 肝疾患治療薬がインターフェロン α 、インターフェロン β 、インターフェロン $\alpha-2a$ 、インターフェロン $\alpha-2b$ 及びグリチルリチン合剤からなる群より選ばれる請求項27記載の線維症治療薬。

29. 降圧薬との併用のための請求項23記載の線維症治療薬。

15 30. 降圧薬がループ利尿薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、Ca拮抗薬、 β 遮断薬、 α 、 β 遮断薬及び α 遮断薬からなる群より選ばれる請求項29記載の線維症治療薬。

31. 降圧薬がフロセミド徐放剤、カプトブリル、カプトブリル徐放剤、マレイン酸エナラブリル、アラセブリル、塩酸デラブリル、シラザブリル、リシノブリル、塩酸ベナゼブリル、塩酸イミダブリル、塩酸テモカブリル、塩酸キナブリル、トランドラブリル、ペリンドブリルエルブミン、ロサルタンカリウム、カンデサルタンシレキセチル、塩酸ニカルジピン、塩酸ニカルジピン徐放剤、ニルバジピン、ニフェジピン、ニフェジピン徐放剤、塩酸ベニジピン、塩酸ジルチアゼム、塩酸ジルチアゼム徐放剤、ニソルジピン、ニトレニジピン、塩酸マニジピン、塩酸バルニジピン、塩酸エホニジピン、ベシル酸アムロジピン、フェロジピン、シルニジピン、アラニジピン、塩酸プロプラノロール、塩酸プロプラノロール徐放剤、ビンドロール、ビンドロール徐放剤、塩酸インデノロール、塩酸カルテオロール、塩酸カルテオロール徐放剤、塩酸ブニトロロ

ール、塩酸ブニトロロール徐放剤、アテノロール、塩酸アセブトロール、酒石酸メトプロロール、酒石酸メトプロロール徐放剤、ニプラジロール、硫酸ベンブトロール、ナドロール、塩酸チリソロール、カルベジロール、フマル酸ビソプロロール、塩酸ベタキソロール、塩酸セリプロロール、

5 マロン酸ボピンドロール、塩酸ベバントロール、塩酸ラベタロール、塩酸アロチノロール、塩酸アモスラロール、塩酸プラゾシン、塩酸テラゾシン、メシル酸ドキサゾシン、塩酸ブナゾシン、塩酸ブナゾシン徐放剤、ウラピジル及びメシル酸フェントラミンからなる群より選ばれる請求項
30記載の線維症治療薬。

10 32. 強心薬との併用のための請求項23記載の線維症治療薬。

33. 強心薬がジギタリス製剤、キサンチン系製剤、カテコールアミン系及びPDEI阻害薬からなる群より選ばれる請求項32記載の線維症治療薬。

34. 強心薬がジギトキシン、ジゴキシン、メチルジゴキシン、デス

15 ラノシド、ラナトシドC、プロスシラリジン、アミノフィリン、コリンテオフィリン、ジプロフィリン、プロキシフィリン、塩酸ドバミン、塩酸ドブタミン、ドカルバミン、アムリノン、塩酸オルブリノン、ミルリノン、デノバミン及びクラテグスエキスからなる群より選ばれる請求項
32記載の線維症治療薬。

20 35. 免疫増強薬、肝庇護薬、肝機能改善薬及び肝不全治療薬からなる群より選ばれる肝疾患治療薬とスフィンゴシン-1-リン酸受容体拮抗剤とを組み合わせてなる線維症の治療又は予防用医薬組成物。

36. 肝疾患治療薬がインターフェロン α 、インターフェロン β 、インターフェロン $\alpha-2a$ 、インターフェロン $\alpha-2b$ 及びグリチルリチ

25 ン合剤からなる群より選ばれる請求項35記載の医薬組成物。

37. スフィンゴシン-1-リン酸受容体拮抗剤が請求項1乃至20のいずれかに記載のピラゾロピリジン誘導体若しくはその医薬上許容し得る塩又はそれらのプロドラッグである請求項35又は36記載の医薬組成物。

38. ループ利尿薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、アンジオテンシンⅠⅠ受容体拮抗薬、Ca拮抗薬、 β 遮断薬、 α 、 β 遮断薬及び α 遮断薬からなる群より選ばれる降圧薬とスフィンゴシンー1-リン酸受容体拮抗剤とを組み合わせてなる線維症の治療又は予防用医薬組成物。

5 39. 降圧薬がフロセミド徐放剤、カプトブリル、カプトブリル徐放剤、マレイン酸エナラブリル、アラセブリル、塩酸デラブリル、シラザブリル、リシノブリル、塩酸ベナゼブリル、塩酸イミダブリル、塩酸テモカブリル、塩酸キナブリル、トランドラブリル、ペリンドブリルエルブミン、ロサルタンカリウム、カンデサルタンシレキセチル、塩酸ニカルジビン、塩酸ニカルジビン徐放剤、ニルバジビン、ニフェジビン、ニフェジビン徐放剤、塩酸ベニジビン、塩酸ジルチアゼム、塩酸ジルチアゼム徐放剤、ニソルジビン、ニトレジビン、塩酸マニジビン、塩酸バルニジビン、塩酸エホニジビン、ベシル酸アムロジビン、フェロジビン、シルニジビン、アラニジビン、塩酸プロプラノロール、塩酸プロプラノロール徐放剤、ピンドロール、ピンドロール徐放剤、塩酸インデノロール、塩酸カルテオロール、塩酸カルテオロール徐放剤、塩酸ブニトロロール、塩酸ブニトロロール徐放剤、アテノロール、塩酸アセブトロール、酒石酸メトプロロール、酒石酸メトプロロール徐放剤、ニプラジロール、硫酸ベンブトロール、ナドロール、塩酸チリソロール、カルベジロール、

10 15 20 25 フマル酸ビソプロロール、塩酸ベタキソロール、塩酸セリプロロール、マロン酸ボピンドロール、塩酸ベバントロール、塩酸ラベタロール、塩酸アロチノロール、塩酸アモスラロール、塩酸プラゾシン、塩酸テラゾシン、メシル酸ドキサゾシン、塩酸ブナゾシン、塩酸ブナゾシン徐放剤、ウラピジル及びメシル酸フェントラミンからなる群より選ばれる請求項38記載の医薬組成物。

40. スフィンゴシンー1-リン酸受容体拮抗剤が請求項1乃至20のいずれかに記載のピラゾロピリジン誘導体若しくはその医薬上許容し得る塩又はそれらのプロドラッグである請求項38又は39記載の医薬組成物。

4 1. ジギタリス製剤、キサンチン系製剤、カテコールアミン系及び
P D E I I I 阻害薬からなる群より選ばれる強心薬とスフィンゴシン-
1-リン酸受容体拮抗剤とを組み合わせてなる線維症の治療又は予防用
医薬組成物。

5 4 2. ジギトキシン、ジゴキシン、メチルジゴキシン、デスラノシド、
ラナトシドC、プロスシラリジン、アミノフィリン、コリンテオフィリ
ン、ジプロフィリン、プロキシフィリン、塩酸ドバミン、塩酸ドブタミ
ン、ドカルバミン、アムリノン、塩酸オルプリノン、ミルリノン、デノ
バミン及びクラテグスエキスからなる群より選ばれる強心薬とスフィン
10 ゴシン-1-リン酸受容体拮抗剤とを組み合わせてなる線維症の治療又
は予防用医薬組成物。

4 3. スフィンゴシン-1-リン酸受容体拮抗剤が請求項1乃至20
のいずれかに記載のピラゾロピリジン誘導体若しくはその医薬上許容し
得る塩又はそれらのプロドラッグである請求項4 1又は4 2記載の医薬
15 組成物。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP02/13059

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int.C1⁷ C07D471/04, A61K31/437, 31/444, A61P1/16, 9/10, 11/00,
43/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.C1⁷ C07D471/04, A61K31/437, 31/444

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

CAPLUS (STN), REGISTRY (STN), WPI

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X A	WO 01/44244 A1 (MERCK SHARP & DOHME LTD.), 21 June, 2001 (21.06.01), & AU 1719901 A	1, 2, 21 3-20, 22-43
X A	WO 01/03739 A1 (Ono Pharmaceutical Co., Ltd.), 18 January, 2001 (18.01.01), & EP 1195165 A1	35-39, 41, 42 1-34, 40, 43

Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.

* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family
---	--

Date of the actual completion of the international search
14 March, 2003 (14.03.03)

Date of mailing of the international search report
01 April, 2003 (01.04.03)

Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP02/13059

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. Claims Nos.:

because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:

2. Claims Nos.:

because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:

3. Claims Nos.:

because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

The inventions as set forth in claims 1 to 34, 37, 40 and 43 relate to pyrazolopyridine derivatives represented by the general formula (1) given in claim 1 and medicinal use thereof. In contrast thereto, the inventions as set forth in claims 35, 36, 38, 39, 41 and 42 relate to medicinal compositions which do not always contain the pyrazolopyridine derivatives as described above. Thus, the former group of the inventions and the latter group of the inventions are not considered as having a special technical feature in common. Such being the case, this application has 2 groups of inventions and thus lacks unity.

1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.

No protest accompanied the payment of additional search fees.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP02/13059

Continuation of Box No.II of continuation of first sheet(1)

(1) The general formula (1) given in claim 1 involves a very large number of compounds in the scope thereof. However, only part of the claimed compounds are supported by the description in the meaning as defined in PCT Article 6 and disclosed therein in the meaning as defined in PCT Article 5.

In this international search, the search was made limitedly on the case where the group represented by -X--- in the general formula (1) is attached to the 6-position (i.e., the position represented by j in the general formula (1)) of the pyrazolo[3,4-b]pyridine ring.

(2) Concerning the "sphingosine-1-phosphate receptor antagonist" as set forth in claims 35 and 41, only part of the compounds falling within this category are disclosed in the description of the present case. Thus, it cannot be considered that these compounds are fully supported or disclosed in the description.

Also, the scope of the compounds involved in the "sphingosine-1-phosphate receptor antagonist" is not clear. Thus, these claims are not considered as being described clearly.

The same applies to claims 36 to 39 depending on claim 35 and claim 42 depending on claim 41.

In this international search, from this point of view, the search on claims 35 to 39, 41 and 42 was made limitedly on the case where the "sphingosine-1-receptor antagonist" is the pyrasolopyridine derivative as set forth in claim 1 and the case where the component in the composition is clearly indicated as the "sphingosine-1-phosphate receptor antagonist".

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP02/13059

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. C17 C07D471/04, A61K31/437, 31/444, A61P1/16, 9/10, 11/00, 43/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C17 C07D471/04, A61K31/437, 31/444

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CAPLUS(STN), REGISTRY(STN), WPI

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X A	WO 01/44244 A1 (MERCK SHARP & DOHME LIMITED) 2001.06.21 & AU 1719901 A	1, 2, 21 3-20, 22-43
X A	WO 01/03739 A1 (小野薬品工業株式会社) 2001.01.18 & EP 1195165 A1	35-39, 41, 42 1-34, 40, 43

 C欄の続きにも文献が列挙されている。 パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの

「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの

「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す)

「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献

「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの

「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの

「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの

「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

14.03.03

国際調査報告の発送日

01.04.03

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP)

郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員)

胡田 尚則

4P

7918

電話番号 03-3581-1101 内線 3491

第I欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)

法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。

1. 請求の範囲 _____ は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。つまり、
2. 請求の範囲 _____ は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. 請求の範囲 _____ は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に従って記載されていない。

第II欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)

次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。

請求の範囲1-34, 37, 40, 43に係る発明は、請求の範囲1記載の一般式(1)で表わされるピラゾロピリジン誘導体及びその医薬用途に関するものであるのに対して、請求の範囲35, 36, 38, 39, 41, 42に係る発明は、前記ピラゾロピリジン誘導体を必ずしも含有するとは限らない医薬組成物に関するものであるから、前者と後者は、共通する特別な技術的特徴を有するものとはいえない。

したがって、この出願は2の発明を有するものであり、単一性を有しない。

1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
2. 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。

追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。

追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

(1) 請求の範囲1に記載された一般式(1)は、非常に多数の化合物を包含している。しかしながら、PCT6条の意味において明細書に裏付けられ、また、PCT5条の意味において開示されているものは、クレームされた化合物のごく一部に過ぎない。

なお、この国際調査においては、一般式(1)において、-X...で示される基が、ピラゾロ[3,4-b]ピリジン環の6位(一般式(1)中のjで示される位置)に結合した場合に限定して調査を行った。

(2) 請求の範囲35, 41に記載された「スフィンゴシン-1-リン酸受容体拮抗剤」については、本願の明細書には、これに包含される化合物としてごく一部の化合物が開示されるのみであるから、明細書において十分に裏付けられ、又は開示されているとはいえない。

また、「スフィンゴシン-1-リン酸受容体拮抗剤」に包含される化合物の範囲が明確ともいえないから、これらの請求の範囲は明確に記載されているとはいえない。

請求の範囲35を引用する請求の範囲36-39、及び、請求の範囲41を引用する請求の範囲42についても同様である。

なお、この国際調査においては、以上の点に鑑みて、請求の範囲35-39, 41, 42については、「スフィンゴシン-1-リン酸受容体拮抗剤」が請求の範囲1に記載のピラゾロピリジン誘導体である場合、及び、組成物中の成分が「スフィンゴシン-1-リン酸受容体拮抗剤」であることを明示している場合について調査を行った。